1/7/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

010214131 WPI Acc No: 1995-115385/199515

New carbamate derivs. e.g. 1-benzyl-4-piperidyl-N-benzhydryl carbamate - are selective muscarinic M 3 receptor antagonists for treating, e.g., digestive disorders

Patent Assignee: YAMANOUCHI PHARM CO LTD (YAMA)

Inventor: HAYAKAWA M; IKEDA K; ISOMURA Y; MORIHIRA K; NAITO R; TAKEUCHI M;

TOMIOKA K

Number of Countries: 002 Number of Patents: 003

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
WO 9506635	A1	19950309	WO 94JP1436	Α	19940831	199515	В
AU 9475458	Α	19950322	AU 9475458	Α	19940831	199527	
JP 7508034	Х	19960123	WO 94JP1436	Α	19940831	199642	
			JP 95508034	A	19940831		

Priority Applications (No Type Date): JP 9477575 A 19940415; JP 93218620 A 19930902

Cited Patents: EP 506903; GB 2249093; JP 5504578; WO 9206958; WO 9316048 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

WO 9506635 A1 J 140 C07D-207/14

AU 9475458 A C07D-207/14 Based on patent WO 9506635

JP 7508034 X C07D-207/14 Based on patent WO 9506635

Abstract (Basic): WO 9506635 A

Carbamate derivs. of formula (I) and their salts, hydrates and solvates are new: R = aryl opt. substd. by 1 - 5Q; R1 = cycloalkyl or aryl opt. substd. by 1 - 5Q; R2 = H, OH, lower alkyl, lower alkoxy or aryl; R3 = H or lower alkyl; A = a gp. of formula (a) - (c); X = O or S; Y = O, S, NR8, CH2 or OCH2; Z = N(O)qR4 or N+R5R6.Q-; Z' = N(O)q or N+R6.Q-; Q- = an anion; R4 = H, lower alkyl, lower alkenyl, lower alkynyl or BR7; R5 = lower alkyl, lower alkenyl, lower alkynyl or BR7; R6 = lower alkyl, lower alkenyl or lower alkynyl; R7 = cycloalkyl, lower alkoxy (opt. substd. by OH), benzhydryl, opt. substd. aryl, heterocyclyl contg. 1 or 2 heteroatoms and opt. substd. and opt. benzo-fused; R8 = H or lower alkyl; or R3 + R8 = lower alkylene; B = a bond, lower alkylene, lower alkenylene or lower alkynylene; m, n = 1 - 4 and m + n = 3 - 5; l = 1 - 3 and l + m = 3 - 5; q, p = 0 or 1; r, s, t = 0 - 3 and r + s + t = 2 or 3; D = halo, lower alkyl or lower alkoxy.

USE - (I) are muscarinic M3 receptor antagonists useful for the treatment and prophylaxis of digestive tract disorders such as irritable bowel syndrome, spastic colon, and diverticulitis, respiratory disorders such as chronic obstructive pulmonary disease, chronic bronchitis, asthma, and rhinitis and urinary disorders, such as neurogenic bladder, spastic bladder, chronic cystitis and neurogenic pollakiuria.

ADVANTAGE - (I) have high affinity and are selective towards ${\tt M3}$ receptors.

Dwg.0/0

Derwent Class: B02; B03

International Patent Class (Main): C07D-207/14
International Patent Class (Additional): A61K-031/40; A61K-031/435;
 A61K-031/445; C07D-211/22; C07D-211/34; C07D-211/42; C07D-211/46;
 C07D-211/54; C07D-211/58; C07D-401/06; C07D-405/06; C07D-409/06;
 C07D-451/06; C07D-453/02
?

国際事務局

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 6 C07D 207/14, 211/34, 211/42, 211/46, 211/54, 211/58, 211/22, 401/06, 405/06, 409/06, 451/06, 453/02, A61K 31/40, 31/435, 31/445

(11) 国際公開番号

WO 95/06635

(43) 国際公開日

1995年3月9日 (09.03.95)

(21)国際出願番号 (22)国際出顧日

PCT/JP94/01436 1994年8月31日(31.08.94)

A1

JР

JР

(30) 優先権データ

特顯平5/218620

1993年9月2日(02.09.93)

特顯平6/77575

1994年4月15日(15.04.94)

203444715B(15. U4. 94)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 山之内製薬株式会社

(YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒103 東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号 Tokyo,(JP)

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

竹内 酞(TAKEUCHI, Makoto)(JP/JP)

〒302-01 茨城県北相馬郡守谷町松前台七丁目9番14号

Ibaraki, (JP)

内蘇 良(NAITO, Byo)(JP/JP)

〒305 茨城県つくば市二の宮二丁目5番9-230 Ibaraki,(JP)

森平浩一郎(MORIHIRA, Koichiro)[JP/JP]

〒145 東京都大田区北千東一丁目22番5-302 Tokyo,(JP)

早川昌彦(HAYAKAWA,Masahiko)〔JP/JP〕

〒305 茨城県つくば市二の宮二丁目5番9~424 Ibaraki, (JP)

池田 賢(IKEDA, Ken)[JP/JP]

〒270-11 千葉県我孫子市つくし野一丁目2番25-106

Chiba, (JP)

破村八州男(ISOMURA, Yasuo)[JP/JP] 〒302-01 茨城県北相馬郡守谷町薬師台三丁目4番8号 Ibaraki,(JP)

宮岡健一(TOMIOKA, Kenichi)[JP/JP]

〒363 埼玉県桶川市坂田1214-76 Saitama, (JP)

(74) 代理人

弁理士 長井省三,外(NAGAI, Shozo et al.) 〒174 東京都板楮区小豆沢1丁目1番8号

山之内製薬株式会社 特許情報部内 Tokyo,(JP)

(81) 指定国

AM, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, JP, KE, KG, KB, KZ, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SI, SK, TJ, TT, UA, US, UZ, VN, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IB, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: CARBAMATE DERIVATIVE AND MEDICINE CONTAINING THE SAME

(54) 発明の名称 カルバメート誘導体及びその医薬

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2}) \xrightarrow{P} N \xrightarrow{X} Y \xrightarrow{A} (I)$$

(57) Abstract

A carbamate derivative represented by general formula (I), a salt thereof, a hydrate thereof, or a solvate thereof. It has a muscarine M₃ receptor antagonism and is useful for preventing or treating digestive, respiratory or treating digestive, respiratory or

一般式(I)で示されるカルバメート誘導体、その塩、その水和物 又はその溶媒和物

$$R' \xrightarrow{R} (CH_2) \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A} (I)$$

ムスカリンM。受容体拮抗作用を有し、消化器疾患、呼吸器疾患あるいは泌尿器疾患の予防、治療剤として有用である。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AAABBBBBBBBCCCCCCCD	オーストリア オーストラリア バルバドス ベルギー ブルギナ・ファソ	DEESIRABE STRABE STRA	L L L L L L L L L L L L L L L L L L L	PT ROU RSDE I KN Z D F I T T T T T T T T T T T T T T T T T T

BNSDOCID: - WO 9506635A1 1 3

カルパメート誘導体及びその医薬

技術分野

本発明は、医薬、殊にムスカリン受容体拮抗作用を有するカルバメート誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物並びに該化合物を含有する医薬組成物に関する。

背景技術

従来、ムスカリン受容体につき研究がなされており、ムスカリン 受容体拮抗作用を有する化合物は、気管支拡張、胃腸運動抑制、酸 分必抑制、口渇、散瞳、膀胱収縮抑制、発汗減少及び頻脈等を引き 起こすことが知られている。このムスカリン受容体には、少なくと も3種のサブタイプが存在することが知られている。主にM、受容 体は脳等に、M2 受容体は心臓等に、またM3 受容体は、平滑筋や 腺組織に存在する。

ムスカリン受容体に親和性を有する化合物は、現在まで多数知られている。中でも、アトロピン(メルクインデックス、11版、138頁)は、ムスカリン受容体に強い親和性を有し、その作用を遮断することから、主に鎮痙剤として用いられる。しかし、アトロピンは、ムスカリン受容体のサブタイプであるM1、M2、M3のすべてにほぼ同様に親和性を有し、非選択的に拮抗するので(生体の化学、42(5)、381(1991))、目的とする作用以外のムスカリン受容体拮抗作用に起因すると考えられる、心悸亢進、口る、悪心、散瞳などの副作用を有することが知られている。中でも、M2 受容体に起因する心臓に関わる副作用の改善が望まれていた。

近年、ムスカリン受容体に選択的に拮抗する化合物が検討されている。例えば、英国特許出願公開第2,249,093号明細書には、下記一般式を有するN置換ピペリジン-4-オール エステル誘導体が記載されている。

$$\frac{R_1}{R_2}$$
 > CHCOO $\frac{R_3}{N-C-R_5}$

(式中R) 乃至R の各定義は、上記公報参照)

しかしながら、上記化合物のムスカリンM。受容体に対する選択性は未だ十分とは言えず、また、構造的な特徴として、基本骨格にエステル結合を有している点で、本発明化合物とは、明瞭に異なるものである。

一方、特開平4-95071号公報には、下記一般式を有する化 合物が記載されている。

$$R^{1}$$
 $N - C - X - N - R$

(式中、R, R', R², X及びYは上記公報参照)

これらの化合物は、抗健忘作用を有する化合物として開示されて おり、ムスカリン受容体に関する作用についての記載はなく、本発 明化合物とは薬理作用において明確に異なるものである。

また、国際公開第93/16048号パンフレット(1993)には下記一般式で示される置換酢酸アミド化合物が記載されている。

$$R^{2} - C \xrightarrow{R^{1}} (A^{1}) \xrightarrow{n} CONH \xrightarrow{(A^{2})_{\overline{n}}} R^{4}$$

(式中、R¹, R², R³, R⁴, A¹, A², m, 及びnは上記公報参照)

しかしながら、本発明化合物は、これらの置換酢酸アミド化合物と比較しても、後記の通り、ムスカリンM。受容体に優れた親和性を有する化合物である。

発明の開示

本発明者等は、ムスカリンM。受容体に対して選択的な拮抗作用を有する化合物について鋭意検討した結果、下記一般式(I)を有する新規カルバメート誘導体を創製し、本発明を完成した。

即ち、本発明は、下記一般式(I)を有するカルバメート誘導体、その塩、その水和物、溶媒和物並びに該化合物を有効成分とするムスカリンM3 受容体拮抗剤に関する。

$$R \stackrel{I}{\longrightarrow} (C H_2) \stackrel{X}{\longrightarrow} N \stackrel{I}{\longrightarrow} Y \stackrel{A}{\longrightarrow} (I)$$

(式中の記号は以下の意味を有する。

R:置換されていてもよいアリール基(該置換基は、下記D群

により選択される1乃至5個の置換基である。)

R¹:シクロアルキル基又は置換されていてもよいアリール基

(該置換基は、下記D群により選択される1乃至5個の置

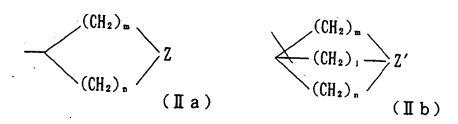
換基である。)

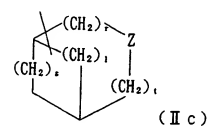
R²:水素原子、水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、

シクロアルキル基又はアリール基

R³:水素原子又は低級アルキル基

A環:下記一般式(Ⅱa), (Ⅱb)又は(Ⅱc)で示される基、





X :酸素原子又は硫黄原子

Y :酸素原子、硫黄原子、式-NR®-で示される基、メチレ

ン基又は式-〇-CH2-で示される基

Z :式 >N-R・又は式 >N-<R・Q-で示される基

Z':式 $\rightarrow N(O)$ 。又は式 $\rightarrow N^{+}R^{\circ} \cdot Q^{-}$ で示される基

Q-:陰イオン

R4:水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アル

キニル基、又は式-B-R7で示される基

R⁵: 低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、

又は式-B-R⁷で示される基

R⁶:低級アルキル基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基

R⁷:シクロアルキル基、水酸基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、ベンズヒドリル基、置換されていてもよいアリール基、又は、ベンゼン環と縮合していてもよく、若しくは置換されていてもよいヘテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基

R®:水素原子、低級アルキル基又はR®と一体となり炭素数2 乃至4個のアルキレン基

B : 単結合、低級アルキレン基、低級アルケニレン基、又は低級アルキニレン基

m, n:同一又は異なって1乃至4の整数(但し、m+nは3乃至5の整数を意味する。)

ℓ : 1乃至3の整数(但し、m+ℓは3乃至5の整数を意味する)

p:0又は1

q:0又は1

r, s, t:同一又は異なって0乃至3の整数(但し、r+s+ tは2又は3を意味する。)

D群:ハロゲン原子、低級アルキル基又は低級アルコキシ基(以下同様)

本発明化合物において好ましい化合物としては、上記一般式 (I) においてYが酸素原子であるカルバメート誘導体又はその塩;

Rがフェニル基であり、R'がシクロアルキル基又は、置換されていてもよいフェニル基であり、R'が水素原子、低級アルキル基又はフェニル基であり、pが0であるカルバメート誘導体又はその

塩:

A環が一般式(IIb)又は(IIc)で示される基であるカルバメート誘導体又はその塩;

A環が一般式(II a)又は(II c)で示される基であり、R⁴ 又はR⁵ が式-B-R⁷ で示される基であり、R⁷ が置換されていてもよいアリール基、又は、ベンゼン環と縮合していてもよく、若しくは置換されていてもよいヘテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基であるカルバメート誘導体又はその塩;

A環が、一般式(Ⅱa)で示される基であるカルバメート誘導体 又はその塩;

A環が一般式(Ⅱc)で示される基であるカルバメート誘導体又はその塩;

A環が一般式(Ⅱb)で示される基であり、R¹がシクロアルキル基又はフェニル基であるカルバメート誘導体又はその塩; 等が挙げられる。

また、本発明の他の目的である本発明化合物を含有する医薬組成物においては、上記一般式(I)で示されるカルバメート誘導体又はその塩を有効成分とするムスカリンM。受容体拮抗剤;

殊にムスカリンM。受容体が関与する過敏性腸症候群、痙性大腸炎、及び憩室炎等の消化器疾患、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎等の呼吸器疾患、及び神経性頻尿、神経因性膀胱、夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙縮、慢性膀胱炎等の疾患における尿失禁及び頻尿等の泌尿器疾患の予防又は治療剤であるムスカリンM。受容体拮抗剤が提供される。この医薬組成物において好ましい医薬組成物としては、

A環が一般式(Ⅱ a)で示される基であるムスカリンM。受容体

拮抗剂:

A環が一般式(Ⅱa)で示される基であり、R⁴ 又はR⁵ が式-B-R⁷ で示される基であり、R⁷ が置換されていてもよいアリール基又はベンゼン環と縮合していてもよく若しくは置むされていてもよいへテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基であるムスカリン受容体拮抗剤;

A環が一般式(Ⅱb)又は(Ⅱc)で示される基であるムスカリンM。受容体拮抗剤;

等が挙げられる。

以下に、本発明化合物を更に詳細に説明する。

本発明化合物において、Yは、式-O-、-S-、-NR 8 -、-CH $_2$ -、-OCH $_2$ -で示される基である。Yが上記で示される基である場合において本発明化合物を例示すると以下の通りである。

$$R \stackrel{R}{\longrightarrow} (C H_2)_{\overline{P}} \stackrel{X}{\longrightarrow} O \stackrel{A}{\longrightarrow} (III a)$$

$$R^{1} \xrightarrow{R} (C H_{2})_{p} N \xrightarrow{X} S A$$
 (III b)

$$R \stackrel{\uparrow}{\longrightarrow} (C H_2) \stackrel{X}{\longrightarrow} N \stackrel{X}{\longrightarrow} A \qquad (III c)$$

$$R \stackrel{R}{\longrightarrow} (C H_2)_{\overline{P}} \stackrel{X}{\longrightarrow} (II d)$$

$$R^{1} \xrightarrow{R} (C H_{2})_{p} N \xrightarrow{X} O (III e)$$

本発明化合物($\coprod c$)において、R がR を一体となって炭素数 2 乃至 4 個のアルキレン基である本発明化合物を($\coprod f$)として以下に示す。

$$R^{1} \xrightarrow{R} (C H_{2})_{p} N \xrightarrow{X} N$$

$$R^{2} \qquad (III f)$$

(式中、 R^{s} は、 R^{s} において、 R^{s} と一体となった炭素数 2 乃至 4 個のアルキレン基を意味する。)

また、pは0又は1であり、pが0の場合は、メチレン基が存在 せず、両側の炭素原子と窒素原子が直結していることを示す。一方、 pが1の場合はメチレン基となる。

A環は、一般式(IIa)、(IIb) 又は(IIc) で示されるように、飽和であって、窒素原子を環骨格に含む。また、一般式(IIa) 又は(IIb) のA環では、m+n 又はm+1 が 3 乃至 5 の整数であるので、5 乃至 7 員環である。

また、Zが>N $^-$ R 4 又は>N $^+$ (R^5) R^6 6 Q^- で示される基とは、-般式(IIa) 又は(IIc) で示されるA環が、オキシド化された(q=1) 若しくはされていない(q=0) 三級アミンを有する環又は四級アンモニウム塩を有する環であることを意味する。同様に、Z' が>N(O)。 又は>N $^+$ $^-$ R 6 6 Q^- で示される基とは、 $^-$ 般式(IIb) で示されるA環が、オキシド化された(q=1) 若しくはされていない(q=0) 三級アミンを有する環又は四級アンモニウム塩を有する環であることを意味する。

A環が、一般式(IIa)で示される場合において、Zが>N $^-$ R 4 で示される化合物(IVa)と、>N $^+$ (R^5) R^6 。 Q^- で示される化合物(IVb)とを例示する。一般式(IIa)で示されるA環としては、5乃至 7 負環が挙げられ、具体的にはピロリジン環、ピペリジン環、ヘキサヒドロアゼピン環が挙げられる。

$$R' \xrightarrow{R} (CH_2)_{\overline{p}} N \xrightarrow{X} Y (CH_2)_{\overline{n}} (O)_{\overline{q}} R^4$$

$$R' \xrightarrow{R^2} (CH_2)_{\overline{p}} N \xrightarrow{R^3} (CH_2)_{\overline{n}} (O)_{\overline{q}} R^4$$

$$(IV a)$$

$$R \xrightarrow{R} C H_{2} \xrightarrow{P} N \xrightarrow{X} Y \xrightarrow{(CH_{2})_{m}} N \xrightarrow{R^{5}} Q$$

$$R \xrightarrow{R^{2}} C H_{2} \xrightarrow{P} N \xrightarrow{R^{3}} (CH_{2})_{n} \xrightarrow{(CH_{2})_{n}} N \xrightarrow{R^{5}} Q$$

$$(IV b)$$

化合物 (IVa) 及び (IVb) 中、X及びYが酸素原子である化合

物(VIIa)及び(VIIb)を以下に示す。

$$R \xrightarrow{R} (C H_2)_{\overline{p}} N \xrightarrow{O} O (CH_2)_{\overline{m}} (O)_{\overline{q}} R^4$$

$$R^2 (CH_2)_{\overline{p}} N \xrightarrow{R} (CH_2)_{\overline{m}} (O)_{\overline{q}} R^4$$

(**W**a)

$$R \xrightarrow{R} C C H_{2})_{p} N \xrightarrow{Q} C CH_{2})_{n} + R^{5} Q$$

$$(CH_{2})_{n} \times R^{5} Q$$

$$(CH_{2})_{n} \times R^{5} Q$$

$$(VII b)$$

A環が一般式(II b)又は(II c)で示される場合は、いずれも A環中に架橋が存在する。一般式(II b)では、I 個の窒素原子と I 個の炭素原子とが橋頭となっているが、一般式(II c)では、II の炭素原子が橋頭となっている。A環が一般式(II b)又は(II c)で示される場合は、Yと結合する炭素原子は、環上の炭素原子であればいずれでもよく、即ち、橋頭となるI 級炭素原子でもよければ、一般式(II b)又は(II c)ではII c)と表記されている炭素原子がその結合によりメチン炭素となっているものでもよい。

A環が、一般式(II b)で示される場合において、Z' が \ni N(O)。で示される化合物(Va) と、 \ni N $^+$ -R 6 \cdot Q $^-$ で示される化合物(V b) とを例示する。一般式(II b) で示される A環としては、5 乃至 7 員環が挙げられ、これらの基として具体的には、キヌクリジニル基、1-アザビシクロ[2. 2. 1] ヘプチル基、1-アザビシクロ[3. 2. 1] オクチル基等が挙げられる。

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{P} N \xrightarrow{X} (CH_2)_{m} Y \xrightarrow{(CH_2)_{1}} N (O)_{q}$$

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{p} N (O)_{q}$$

(Va)

$$R \xrightarrow{R} (CH_2)_{\overline{p}} N \xrightarrow{X} (CH_2)_{\overline{n}} N^+ - R^6 Q^-$$

$$R^2 (CH_2)_{\overline{n}} N^+ - R^6 Q^-$$

(Vb)

更に、A環が、一般式(Π c)で示される場合において、Zが(O)。 > N = R 4 で示される化合物(Ψ a)と、> N $^+$ (R 5) R 6 6 Q $^-$ で示される化合物(Ψ b)とを例示する。

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{(CH_{2})_{1}} (CH_{2})_{1} \xrightarrow{(CH_{2})_{1}} (CH_{2})_{1}$$

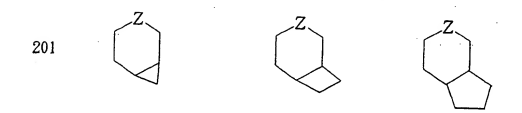
$$(VI a)$$

$$R \stackrel{?}{\longrightarrow} (C H_2)_{\overline{p}} \stackrel{X}{\longrightarrow} Y \stackrel{(CH_2)_{\overline{p}}}{\longrightarrow} R^5 \qquad Q^{-}$$

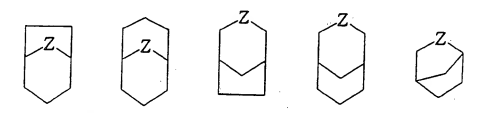
$$R^2 \stackrel{R}{\longrightarrow} (C H_2)_{\overline{p}} \stackrel{(CH_2)_{\overline{p}}}{\longrightarrow} (C H_2)_{\overline{p}} \qquad (VI b)$$

一般式(IIc)で示されるA環について、rとsとtとo和が3の場合を以下に例示する。 ℓ が1のときを左欄とし、 ℓ が2のときを中央欄とし、 ℓ が3のときを右欄とした。rとsとtとo和が2の場合も、同様に例示される。

		l	
	1	2	3
rst 300	\bigcup^{z}	\overline{z}	\mathbb{Z}
030	Z Z	Z	\overline{z}
210	Z	$\frac{z}{}$	Z
120	$\stackrel{Z}{\bigcirc}$	$\frac{z}{z}$	Z
111	$\stackrel{Z}{\bigcirc}$	Z	$\bigcup_{i=1}^{Z}$



一般式(IIc)で示されるA環としては、以下に示される基が好ましい。



また、「Q⁻」で示される四級アンモニウム塩の陰イオンとしては、ハロゲン原子のイオン、トリフレート、トシレート、メシレート等が挙げられ、特に、ハロゲン原子のイオン、即ち、ハロゲン化物イオン(例えば、塩化物イオン、臭化物イオン、ヨウ化物イオンを含む。)が好ましいが、これらに限られるものではない。他の陰イオンとして例えば、硝酸イオン、硫酸イオン、リン酸イオン、炭酸イオン等の無機陰イオン、フォルメート(HCOT)、アセテート(CH3COOT)、プロピオネート、オギザレート、マロネート等のカルボキシレート、グルタミン酸等のアント、マロネート等のカルボキシレート、グルタミン酸等のアント、マロネート等のカルボキシレート、グルタミン酸等のでは、臭化物イオン又はヨウ化物イオンが好ましい。なお、陰イオンは、連常のイオン交換反応により、適宜、好ましい陰イオンに変換できるものである。

本明細書では、「低級アルキル基」とは、炭素数1万至6個の直鎖状又は分枝状のアルキル基を意味する。低級アルキル基としては、 具体的には例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピ ル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tertーペンチル基、1-メチルプチル基、2-メチルブチル基、1,2ージメチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1-メチルペンチル基、2-メチルペンチル基、1,1ージメチルブチル基、1,2ージメチルブチル基、2,2ージメチルブチル基、1,3ージメチルブチル基、2,3ージメチルブチル基、2,3ージメチルブチル基、2,3ージメチルブチル基、2,1ーエチルブチル基、1,2,2ートリメチルプロピル基、1,2,2ートリメチルプロピル基、1,2,2ートリメチルプロピル基、1,1、2ートリメチルプロピル基、1ーエチルー1ーメチルプロピル基、1ーエチルー2ーメチルプロピル基、1ーエチルー2ーメチルプロピル基、イソプロピル基、ブチル基などの炭素数が1万至4のアルキル基が好ましく、メチル基及びエチル基がより好ましく、メチル基が更に好ましい。

「低級アルコキシ基」としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプトキシ基、secープトキシ基、tertープトキシ基、ペンチルオキシ(アミルオキシ)基、イソペンチルオキシ基、tertーペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、2ーメチルプトキシ基、1、2ージメチルプロポキシ基、1ーエチルプロポキシ基、ヘキシルオキシ基などが挙げられる。これらの基のうち、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ基等の炭素数1万至4のアルキル基を有する低級アルコキシ基が好ましく、メトキシ基及びエトキシ基が更に好ましい。

「シクロアルキル基」としては、炭素数3万至8個のものが挙げられ、具体的にはシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペン

チル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基等が挙げられる。これらのうちシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基が好ましく、更に、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基が好ましい。

「アリール基」としては、好ましくは炭素数 6 乃至 1 4 個のアリール基であり、例えば、フェニル基、トリル基、キシリル基、ビフェニル基、ナフチル基、インデニル基、アントリル基、フェナントリル基であり、更に好ましくはフェニル基、又はナフチル基である。

「低級アルケニル基」は炭素数が2万至6個の直鎖又は分岐状のアルケニル基であり、具体的にはビニル基、プロペニル基、ブテニル基、メチルプロペニル基、ジメチルビニル基、ペンテニル基、メチルプテニル基、ジメチルプロペニル基、エチルプロペニル基、ヘキセニル基、ジメチルブテニル基、メチルペンテニル基等が挙げられる。プロペニル基及びプテニル基が好ましく、プロペニル基が更に好ましい。

「低級アルキニル基」は、炭素数が2万至6個の直鎖又は分岐状のアルキニル基であり、具体的にはエチニル基、プロピニル基、ブチニル基、メチルプロピニル基、ペンチニル基、メチルブチニル基、ヘキシニル基等が挙げられる。エチニル基及びプロピニル基が好ましく、エチニル基が更に好ましい。

本発明では、R⁴ 及びR⁵ は、式-B-R⁷ で示される基であってもよい。Bとなり得る「低級アルキレン基」としては、炭素数が1万至6個のアルキレン基が挙げられ、具体的には、メチレン基、エチレン基、メチルメチレン基、トリメチレン基、ジメチルメチレン基、メチルトリメチレン基、エチルエチレン基、ジメチルエチレン基、エチルメチレン基、ペンタメチレ

ン基、メチルテトラメチレン基、ジメチルトリメチレン基、トリメ チルエチレン基、ジエチルメチレン基、ヘキサメチレン基、メチル ペンタメチレン基、ジメチルテトラメチレン基等が挙げられる。こ れらの基のうち、メチレン基、エチレン基、メチルメチレン基、ト リメチレン基、ジメチルメチレン基の炭素数が1万至3のアルキレ ン基が好ましく、メチレン基及びエチレン基がより好ましく、メチ レン基が更に好ましい。

「低級アルケニレン基」は炭素数が2万至6個の直鎖又は分岐状のアルケニレン基であり、具体的にはビニレン基(-CH=CH-)、プロペニレン基(-CH₂CH=CH-)、プテニレン基、メチルプロペニレン基、ジメチルビニレン基、ペンテニレン基、メチルプテニレン基、ジメチルプロペニレン基、エチルプロペニレン基、ヘキセニレン基、ジメチルブテニレン基、メチルプロペニレン基、ペキセニレン基、ジメチルブテニレン基、メチルプロペニレン基、ハキセニレン基、ジメチルブテニレン基、メチルペンテニレン基等が挙げられる。これらの基のうち、ビニレン基、プロペニレン基等の炭素数が2万至3のアルケニレン基が好ましい。

R⁷ は、シクロアルキル基、水酸基で置換されてもよい低級アルコキシ基、ベンズヒドリル基、ベンゼン環と縮合してもよく、置換されていてもよいヘテロ原子を1乃至2個含有するヘテロ環基、又は、置換されていてもよいアリール基である。ヘテロ環基及びアリール基の置換基の数

は、特に制限がないが、3個以下が好ましい。

「水酸基で置換されてもよい低級アルコキシ基」としては、上記低級アルコキシ基の他に、任意の位置が水酸基で置換された低級アルコキシ基を意味し、例えばヒドロキシメトキシ基、ヒドロキシエトキシ基、ヒドロキシプロポキシ基、ヒドロキシブトキシ基、ヒドロキシブトキシ基、ヒドロキシペンチルオキシ基、ヒドロキシへキシルオキシ基等が挙げられる。

「ヘテロ原子を1乃至2個含有するヘテロ環基」としては、不飽 和又は飽和の単環又は縮合ヘテロ環基を意味する。好ましくは、酸 素原子、硫黄原子或いは窒素原子を1乃至2個含有する単環又は二 環式不飽和ヘテロ環基である。具体的には、フリル基、チエニル基、 ピロリル基、イミダブリル基、ピラブリル基、イソチアブリル基、 イソキサゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、 ピラジニル基、インドリル基、インダブリル基、インドリジニル基、 キノリル基、キナゾリニル基、キノリジニル基、キノキサリニル基、 シンノリニル基、ベンズイミタゾリル基、イミタゾピリジル基、ベ ンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基、ナフチリジニル基、 1, 2-ベンゾイソキサゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾ チアゾリル基、オキサゾロピリジル基、イソチアゾロピリジル基、 ベンゾチエニル基等が挙げられる。これらの基のうち、フリル基、 チエニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ピリジル基、ピラジニ ル基、ベンズイミダゾリル基、キノリル基、ジヒドロベンゾフラニ ル基等が好ましい基である。

また、R⁷に示されるヘテロ環基及びアリール基は、1乃至複数個の置換基で置換されていてもよい。具体的には、ハロゲン原子、カルボキシル基、ニトロ基、シアノ基、水酸基、トリハロゲノメチ

ル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基、低級アシル基、メルカプト基、低級アルキルチオ基、スルホニル基、低級アルキルスルホニル基、スルフィニル基、低級アルカンスルホンアミド基、加ルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基、低級アシルアミノ基、メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、ピロリジニル基、アミジノ基、ホルミル基、オレンジオキシ基、ピロリジニル基、アミジノ基、ホルミル基、若しくはフェニル基等が挙げられる。低級アルキル基については、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で1万至複数個置換されていてもよい。

「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、又はヨウ素原子をいう。2個以上のハロゲン原子が置換する場合は、このいずれの原子の組み合わせであってもよい。また、置換基がハロゲン原子の場合は、置換基の数は、特に限定されない。

「トリハロゲノメチル基」としては、トリフルオロメチル基、トリクロロメチル基、トリプロモメチル基、トリヨードメチル基、ジクロロプロモメチル基等が挙げられる。これらのうち、トリフルオロメチル基が好ましい。

「低級アルコキシカルボニル基」としては、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、イソプトキシカルボニル基、sec-ブトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基、ペンチルオキシ(アミルオキシ)カルボニル基、イソペンチルオキシカルボニル基、tert-ペンチルオキシカルボニル基、ネオペンチルオキシカルボニル基、2-メチルプトキシカルボニル

基、1、2-ジメチルプロポキシカルボニル基、1-エチルプロポキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基などが挙げられる。

「低級アシル基」としては、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、プチリル基、バレリル基、ピバロイル基等が挙げられ好ましくは、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基等である。

「低級アルキルチオ基」としては、メルカプト基中の水素原子を 上記低級アルキル基で置換された基を意味し、メチルチオ基、エチ ルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、 ペンチルチオ基、ヘキシルチオ基等が挙げられる。

「低級アルキルスルホニル基」としては、メチルスルホニル基、 エチルスルホニル基、プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホ ニル基、ブチルスルホニル基、ペンチルスルホニル基、ヘキシルス ルホニル基等が挙げられる。

「低級アルキルスルフィニル基」としては、メチルスルフィニル基、エチルスルフィニル基、プロピルスルフィニル基、イソプロピルスルフィニル基、ブチルスルフィニル基、ペンチルスルフィニル基、ヘキシルスルフィニル基等が挙げられる。

「低級アルカンスルホンアミド基」としては、メタンスルホンアミド基、エタンスルホンアミド基、プロパンスルホンアミド基、イソプロパンスルホンアミド基、プタンスルホンアミド基、ペンタンスルホンアミド基、ヘキサンスルホンアミド基等が挙げられる。

「モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基」としては、カルバモイル基中の水素原子1乃至2個が上記低級アルキル基で置換されたカルバモイル基を意味し、メチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、プロピルカルバモイル基、ジメチルカルバモイル基等が挙げられる。

「モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基」としては、アミノ基中の水素原子1万至2個が上記低級アルキル基で置換されたアミノ基を意味し、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基等が挙げられる。

「低級アシルアミノ基」としては、アミド基中水素原子1乃至2個が上記低級アシル基で置換されたアミド基を意味し、アセタミド基、プロピオンアミド基、ブチリルアミド基、イソブチリルアミド基、バレリルアミド基、ヘキサンアミド基等が挙げられる。

本発明化合物(I)は、場合により1個乃至複数個の不斉炭素原子を有するため、これに基づく(R)体、(S)体等の光学異性体、ラセミ体、ジアステレオマー等が存在する。また、置換基の種類によっては、二重結合を有するので、(Z)体、(E)体等の幾何異性体が存在する。本発明は、これらの異性体の分離されたものあるいは混合物を全て包含する。

本発明化合物(1)には、酸と塩を形成することができるものがある。かかる塩としては塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等との鉱酸や、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石酸、炭酸、ピクリン酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、グルタミン酸等の有機酸との酸付加塩を挙げることができる。さらに、本発明化合物(I)は水和物、エタノール等の溶媒和物や結晶多形の物質として単離される。

(製造法)

本発明化合物(I)は、種々の製造法を適用して製造することができる。以下にその代表的な製造法について説明する。

第1製法

$$\begin{array}{c|c}
R & X \\
R & & X \\
R & & & & \\
\hline
R^2 & & & & \\
\end{array}$$
(1 a)

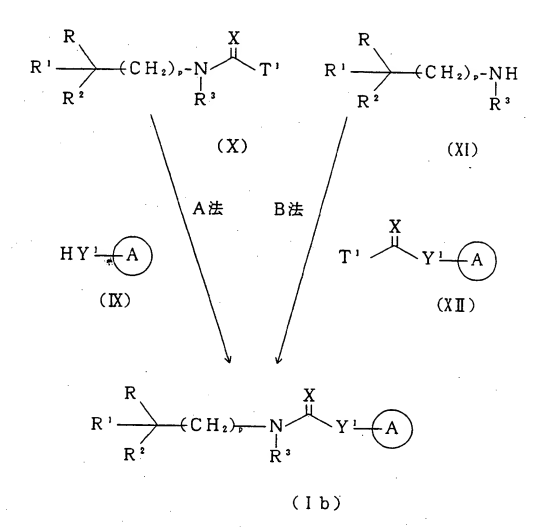
(式中、R、R¹ 、R² 、p、X、及びA環は前記の通りである。Y¹ は前記Yにおいてメチレン以外の基を示す。)

本発明化合物(Ia)は、一般式(WI)で示される化合物と一般式(IX)で示される化合物とを反応させることにより得られる。

本反応は、化合物(WI)とその反応対応量の化合物(IX)とを不活性溶媒中室温下乃至加熱還流下攪拌することにより行われる。

前記不活性溶媒としては、例えばジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルアセトアミド、テトラクロロエタン、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシメタン、ジメトキシエタン、酢酸エチル、ベンゼン、トルエン、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド等や、これらの混合溶媒が挙げられるが、種々の反応条件に応じて適宜選択される。

第2製法



(式中、R、R¹、R²、R³、p、X、A 環及UY¹ は前記の通りである。T¹ は、脱離基を示し、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、フェノキシ基、イミダゾリル基等を意味する。)

A法:本発明化合物(Ib)は、一般式(X)で示される化合物と一般式(X)で示される化合物とを反応させることにより得られる。

本反応は、化合物(X)とその反応対応量の化合物(IX)とを前 記不活性溶媒中氷冷下乃至室温下、場合により加温下攪拌すること により行われる。

反応を促進させるために、ルイス酸(例えばアルミニウムトリイソプロポキシド等)又は塩基(例えばナトリウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、水酸化ナトリウム又は水酸化カリウム等)等を添加するのが好ましい。

B法:本発明化合物(Ib)は、一般式(XI)で示される化合物と一般式(XII)で示される化合物とを反応させることにより得られる。

本反応は、前記A法と同様に処理することにより行われる。 第3製法

$$\begin{array}{c|c}
R & X & X \\
R & R^2 & R^3 & CH_2 & A
\end{array}$$
(1 c)

(式中、R、R 1 、R 2 、R 3 、p、X、及びA環は前記の通りである。)

本発明化合物(Ic)は、一般式(XI)で示される化合物と一般式(XIII)で示される(チオ)カルボン酸又はその反応性誘導体とを反応させることによって製造することができる。

すなわち、本発明化合物の合成法としては、化合物 (XⅢ) として遊離酸又はN-ヒドロキシルアミン系活性エステルを用い、縮合剤の存在下で反応させるカップリング法が適用できる。

カップリング法の縮合剤としては、N, N' - ジシクロヘキシル カルボジイミド (DCC)、1, 1' - カルボニルジイミダゾール (CDI)、ジフェニルホスホリルアジド (DPPA) やジエチル ホスホリルシアニド等が好適である。

また、4-ニトロフェノール等のフェノール系、N-ヒドロキシスクシンイミド、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール等のN-ヒドロキシルアミン系の化合物と反応させて得られる活性エステル、炭酸モノアルキルエステル、あるいは有機酸と反応させて得られる混合酸無水物や塩化ジフェニルホスホリル、N-メチルモルホリンとを反応させて得られるリン酸系混合酸無水物;酸ヒドラジドと亜硝酸(酸と亜硝酸アルキルなど)を反応させて得られる酸アジド;酸クロライド、酸ブロマイドなどの酸ハライド;対称型酸無水物等を適用して製造することもできる。

これらの反応は前記不活性溶媒中、冷却下乃至室温下に行なわれる。

また、適用される方法によっては、N-メチルモルホリン、トリエチルアミン、トリメチルアミン、ピリジン等の塩基の存在下に反応させることが反応を円滑に進行させる上で好ましい場合がある。

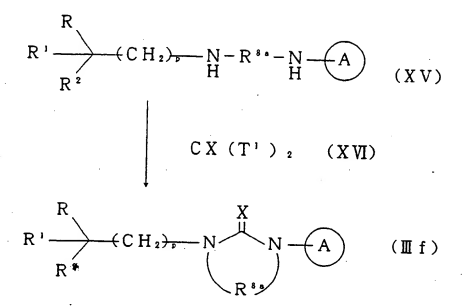
第4製法

(式中、R、R¹、R²、R ** 、X、p、A環及びT¹は前記の通りである。)

本発明化合物(IIf)は、一般式(Id)で示される化合物と一般式(XIV)で示される化合物を反応させることにより得られる。

本反応は、化合物(Id)とその反応対応量の化合物(XIV)とを塩基(例えば、水素化ナトリウム、リチウムジイソプロピルアミド等)の存在下、前記不活性溶媒中冷却下乃至室温下、場合により加温下攪拌することにより行われる。

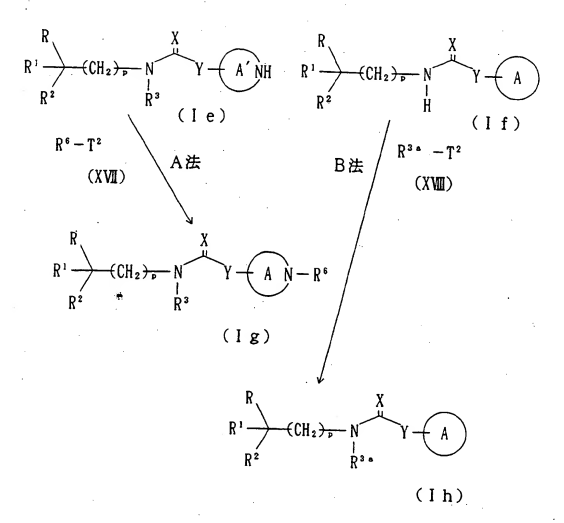
第5製法



(式中、R、R¹、R²、p、X、A環、T¹及びR⁵⁵は前記の通りである。)

本発明化合物(Π f)は、一般式(XV)で示される化合物と一般式(XVI)で示されるホスゲン(又はチオホスゲン)、カルボニルジイミダゾール(CDI)又はチオカルボニルジイミダゾール等とを反応させることにより得られる。

本反応は、化合物(XV)とその反応対応量の化合物(XVI)と を前記不活性溶媒中、室温下乃至加温下攪拌しながら行われる。又、 場合により塩基(例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩 基、トリエチルアミン等の有機塩基)を添加するのが好ましい。 第6製法



(式中、R、R¹、R²、R³、R⁵、p、X、Y、及びA環は前記の通りである。R³ は、R³ 中低級アルキル基である。A¹環は、A環中ZがNHであるものを、T²は前記脱離基又はホルミル基を意味する。)

第6製法はA環の置換基R・として低級アルキル基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基を有する化合物又は置換基R² として低級アルキル基を有する化合物を製造する際のN-アルキル化反応(以下、この反応をN-アルキル化反応という)である。

A法:本発明化合物(Ig)は、一般式(Ie)で示される化合物

と一般式(XVII)で示される化合物とを反応させることにより得られる。

本反応は、常法のN-アルキル化反応法に従えばよい。

- ① 化合物(XVII)が、アルキルハライド又はアルキルスルホネートの場合(但し、Xが酸素原子である):本反応は化合物(Ie)と反応対応量の化合物(XVII)とを前記不活性溶媒中冷却下乃至加熱下攪拌しながら行われる。反応を促進させるには塩基(例えば炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の無機塩基、トリエチルアミン等の有機塩基)を添加するのが好ましい。
- ② 化合物 (X VII) がアルデヒドの場合: 本反応は、脱水縮合反応であり、反応対応量の化合物 (Ie) と、アルデヒド、R⁵ C HO (X VII) と、還元剤とを反応させる。このアルキル化により、前記反応式に表記するN-R⁶ ではなく、N-CH₂ R⁶ が生成する。

この還元剤としては、例えば水素化ホウ素ナトリウム、水素化シアノホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等が用いられる。本反応は、アルコール又は前記不活性溶媒中、冷却下乃至加熱下(還流下)攪拌しながら行われる。また、パラジウム炭素、酸化白金等の触媒存在下、常圧乃至加圧下、接触水素添加を行ってもよい。

B法:

化合物 (X WI) がアルキルハライド又はアルキルスルホネートの場合: (但し、X は酸素原子である。): 反応量の化合物 (If) とを前記不活性溶媒中冷却下乃至加熱下攪拌しながら行われる。この反応を促進させるためには、水素化ナトリウム等の塩基を添加するのが好ましい。

又、化合物(If)中のYが酸素原子又は硫黄原子の場合は、上記塩基の代わりにtertープチルリチウム等の強塩基や酸化銀等を添加するのが好ましい。

第7製法 (N-アリール化反応)

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A'} NH$$

$$A r_{3} B i \quad (XIX)$$

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A} N - A r$$

$$R^{2} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{K} Y \xrightarrow{K} N - A r$$

$$(I i)$$

(式中、R、R¹、R²、R³、p、X、Y、A環、及びA′環は 前記の通りである。

Arは前記したアリール基を意味する。)

本製造法は、本発明化合物(I)中A環のアミンが2級である化合物(Ie)をN-アリール化反応させて、アリール置換の3級アミンである化合物(Ii)を得る製造法である。

本反応は、化合物(Ie)とその反応対応量のトリアリールビスムチン(XIX)とをジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム等の不活性溶媒中酢酸銅等の有機金属存在下、冷却下乃至加温下攪拌しながら行われる。

第8製法

本発明化合物中A環のR'が水素原子である化合物は、R'が式-B-R'で示される基である本発明化合物より製造される。一つの製法では、R'が式-B-R'で示される基である本発明化合物とその反応対応量のクロロギ酸エステル(例えば、クロロギ酸1-クロロエチル等)とを不活性溶媒中、室温下乃至加熱下攪拌し、その後常法の加溶媒分解反応を行うことにより製造される。他の製法では、R'が式-B-R'で示される基である本発明化合物を触媒(例えばパラジウム炭素、パラジウム、酸化白金又は水酸化パラジウム等)の存在下常法により水素化反応を行うことにより製造される。

第9製法

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{p} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A} N$$

$$R^{6} - Q$$

$$(XX)$$

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{p} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A} N^{+} Q^{-}$$

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{p} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{R^{6}} (Ik)$$

(式中、R、R¹、R²、R³、R⁵、R⁶、p、X、Y、A環及 びQは前記の通りである。) 本製造法は、本発明化合物中A環のアミンが2級又は3級アミンである化合物(I i) をN-アルキル化反応により4級アンモニウム化合物(I j) 即ち、本発明化合物中A環において、Z又はZ' として式>N < R^s ・ Q^- 又は式 $>N^+$ $-R^s$ ・ Q^- を有する化合物を得る製造法である。ここで、化合物(I j) とは、一般式(IV a)、(V a) 及び(VI a) (但しq = 0) で示される化合物をいい、化合物(I k) とは、一般式(IV b)、(V b) 及び(VI b) 等で示される化合物をいう。また、化合物(I j) が2級アミンのとき、化合物(I j) 1 モルに対して、少なくとも2 モルのアルキル化剤(X X) を反応させて、4級アンモニウム化合物(I k) を得る。

本反応は、化合物(Ij)とその反応対応量のアルキル化剤(XX)とをジメチルホルムアミド、クロロホルム、ベンゼン、2-ブタノン、アセトン又はテトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、氷冷下乃至室温下、又は場合により加温下攪拌することにより行われる。アルキル化剤としては、低級アルキルハライド、低級アルキルトリフレート、低級アルキルトシレート又は低級アルキルメシレート等が挙げられる。

第10製法

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A} N \xrightarrow{CN} (I\ell)$$

$$R^{2} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{2})_{P} \xrightarrow{N} Y \xrightarrow{A} N \xrightarrow{NH} NH_{2}$$

$$(Im)$$

(上記式中の記号は前記と同様である。)

本製法は、A環の置換基としてアミジノフェニル基を有する化合物の製法である。即ち、アミジノ基を有する化合物($I\ell$)は以下(i)、(i)、(i)。の方法で合成できる。

- (i) ニトリルをイミデートにさせた後、アミンと縮合させる方法 ニトリル体(Ik) に塩酸ガス存在下、メタノールやエタノール 等のアルコールを-40℃乃至0℃で作用させ、イミデートにした 後、アンモニア、炭酸アンモニウム、塩化アンモニウム、酢酸アン モニウム等のアミン又はアミン塩を反応させる。溶媒としては、メタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン等が用いら れる。
- (ii) ニトリルをチオアミドとさせた後、チオイミデートとし、アミンと縮合させる方法

ニトリル体(I l) にメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジ

ン、ピコリン等の有機塩基存在下に硫化水素を作用させ、チオアミド体を得る。このチオアミド体は塩化水素存在下、ニトリル体(I l)にジチオリン酸O, O-ジエチルを作用させても得ることができる。

上記チオアミド体にヨウ化メチル、ヨウ化エチル等の低級アルキルハロゲン化物を反応させ、チオイミデート体とした後、アンモニア、炭酸アンモニウム、塩化アンモニウム、酢酸アンモニウム等のアミン又はアミン塩を反応させる。溶媒としては、メタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、酢酸エチル等が用いられる。

(iii) ニトリルに直接アミン、アミン塩、金属アミド、グルニャール試薬を付加させる方法

ニトリル体(Iℓ)に適当な溶媒中又は無溶媒で、アンモニア、塩化アンモニウムとアンモニア、チオシアン酸アンモニウム、チオシアン酸アルキルアンモニウム、MeAI(C1)NH2、NaNH2、(CH3)2NMgBr等の試薬を付加させることにより合成できる。溶媒としては、クロロホルム、メタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、トルエン、ジメチルホルムアミド等が用いられる。また、触媒として水素化ナトリウム等の塩基又は塩化アルミニウム、pートルエンスルホン酸等の酸が反応を著しく加速させる場合がある。反応は冷却乃至室温乃至加温下で行うことができる。

第11製法

R
R
$$(CH_2)$$
R
 (CH_2)
R
 (Ij)

酸化
 R^1
 R^2
 (CH_2)
 R^3
 (In)

本製造法は、本発明化合物中、A環のアミンが3級アミンである化合物(I_j)を酸化することにより、N-オキシド(I_n)を得るものである。

本反応は、化合物(Ij)と、その対応量あるいは過剰量の酸化剤を、クロロホルム、ジクロロメタン等の不活性溶媒、メタノール、エタノール等のアルコール、水、又はその混合溶媒中、冷却下乃至室温下、場合により加温下攪拌することにより行われる。

酸化剤としては、m-クロロ過安息香酸等の有機過酸、過ヨウ素酸ナトリウム、過酸化水素等が挙げられる。

(その他の製造法)

本発明化合物中、R⁷が置換基で置換されていてもよいヘテロ環 基及びアリール基のうち、アミノ基もしくはモノ低級アルキルアミ ノ基で置換された低級アルキル基を有する化合物は、前記製造法の 他に、R⁷が低級アシル基で置換されているヘテロ環基、及びアリール基である本発明化合物に対して、対応するアミンを前記第6製法と同様の条件下反応させることにより製造される。

本発明化合物中R⁷がアミノフェニル基である化合物は、R⁷がニトロフェニル基である本発明化合物より製造される。一つの製法では、R⁷がニトロフェニル基である本発明化合物を、触媒(例えば、ラネーニッケル、パラジウム炭素、パラジウム、酸化白金又は水酸化パラジウム等)存在下、室温下乃至加温下、水素化反応させて得られる。他の製法では、R⁷がニトロフェニル基である本発明化合物を、その反応対応量の鉄粉、スズ又は亜鉛等の金属存在下、活性溶媒中、氷冷下乃至室温下、場合により加温下、還元反応させることにより、得られる。

また、本発明化合物を製造する際、官能基の保護が必要な場合がある。その場合は、適当な脱保護の操作を加え、常法により製造できる。

このようにして製造された本発明化合物は、遊離のまま、あるいは常法による造塩処理を施し、その塩として単離・精製される。単離・精製は抽出、濃縮、留去、結晶化、濾過、再結晶、各種クロマトグラフィー等の通常の化学操作を適用して行われる。

産業上の利用可能性

本発明化合物は、ムスカリンM。受容体に対して親和性及び選択性を有し、M。受容体拮抗薬として、M。受容体が関与する種々の疾患、殊に過敏性腸症候群、痙性大腸炎、及び憩室炎等の消化器疾患、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎等の呼吸器疾患、及び神経性頻尿、神経因性膀胱、夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙

縮、慢性膀胱炎等の疾患における尿失禁及び頻尿等の泌尿器疾患の 予防又は治療剤として有用である。

特に、本発明化合物は、心臓等に存在するM2受容体と比較して平滑筋や腺組織等に存在するM2受容体に対する選択性が高く、心臓等への副作用の少ないM2受容体拮抗薬として、特に過敏性腸症候群、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息、鼻炎、及び前記尿失禁並びに頻尿等の予防薬若しくは治療薬として有用性が高い。

本発明化合物のムスカリン受容体に対する親和性及び拮抗作用は、以下の試験により確認された。

ムスカリン受容体親和性試験

a. 膜標本の調製

体重 200 gから 350 g程度の Wistar 系雄性ラット (日本 S L C) の大脳皮質、心臓および顎下腺を摘出し、 5 倍容量の 100 mM 塩化ナトリウム、 10 mM 塩化マグネシウムを含む 20 m M HEPESバッファー (p H 7. 5、以下HEPESバッファーと略)を加えて氷冷中でホモジナイズした。これをガーゼで濾過した後、 50, $000 \times g$, 4 C で 10 分間超遠心分離を行い、沈殿をHEPESバッファーに懸濁させ、再び 50, $000 \times g$, 4 C で 10 分間超遠心分離を行った。この沈澱をHEPESバッファーに懸濁させて 10 分間超遠心分離を行った。以後用時に融解して試験を行った。

b. ムスカリンM1受容体結合試験

Doods らの方法 (J. Pharmacol. Exp. Ther., <u>242</u>. 257 ~262, 1987.)を改良して行った。大脳皮質膜標本、[³H] -ピレンゼピン (Pirenzepine) および被検化合物を 0. 5 m 1 の H E P E S バッファー中で 2 5 ℃、 4 5 分間インキュベートした後、 5 m 1 の

HEPESバッファーを加えてガラスフィルター(Whatman GF/B)で吸引濾過し、5m1のHEPESバッファーで3回フィルターを洗浄した。フィルターに吸着した [$^{\circ}$ H] ーピレンゼピンの放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。なお受容体非特異的な結合は、 1μ Mのアトロピンを添加することによって求めた。本発明化合物のムスカリンM,受容体に対する親和性は、Cheng and Prusoff (Biochem. Pharmacol., 22, 3099, 1973)に従って、標識リガンドである [$^{\circ}$ H] ーピレンゼピンの結合を50%抑制する被検化合物の濃度(IC_{50})より算出した解離定数(Ki)で求めた。

c. ムスカリンM2 受容体結合試験

膜標本として心臓膜標本、標識リガンドとして [3 H] -+ 3 P リジニル ベンジレート (quinuclidinyl benzilate) を用いた他は、上記 b のムスカリンM、受容体結合試験と同様の方法で行った。d. ムスカリンM。受容体結合試験

膜標本として顎下腺膜標本、標識リガンドとして [3 H] -N-メチルスコポラミン (3 N-methylscopolamine) を用いた他は、上記 3 Dのムスカリン 3 M、受容体結合試験と同様の方法で行った。

結果:本発明化合物中、代表的化合物について上記試験結果を表 1に示す。表1からも明らかなように、本発明化合物(I)は、M。 受容体に対して10⁻⁸乃至10⁻¹⁰ MのKi値を有し、M。に比して、十数倍乃至数十倍高い結合性を有していた。

	4
 ₹₹	

]	M			
	M,結合	M₂結合	M₃ 結合	M ₂	
実施例No	試験	試験	試験		
1	8.8	180	8.5	21	
65	9. 9	160	7.6	21 .	
73	4.8	200	6. 4	31	
76	4. 4	89	2.8	32	
84	1.0	350	6.0	58	
118		26	2. 0	13	
比較化合物				,	
化合物A	150	400	95	4. 2	
化合物B	_	230	15	15	
化合物C		460	180	2. 6	
化合物D	60	170	37	4. 6	
Atropine	0. 62	0. 98	0.39	2. 5	

化合物A:GB.2249093記載の化合物(I)

化合物B:W0 93/16048 記載の実施例1の化合物

化合物 C: WO 93/16048 記載の実施例 1 6 の化合物

化合物D:特開平2-76851号記載の実施例1の化合物

Atropine: Merck Index (11版、138頁)

ムスカリン受容体拮抗試験 (in vivo)

a. モルモット気道収縮に対する試験

本試験法はコンゼットらの方法 (Arch. Exp. Path Pharmak. 195 , 71-74, 1940) に従って行った。ハートレー系雄性モルモット (40 0 ~700g) をウレタン (1.5g/kg i.p.) により麻酔し、気管にカニ

ューレを挿入して人工呼吸器に接続した。自発呼吸を止めるため、ガラミン(2mg/kg i.v.)を投与した。気道収縮はUgo Basile社の Bronchospasm Transducer を用いて測定した。メタコリン($5~\mu g/kg$ i.v.)を投与することによって安定な気道収縮を2回惹起した後に、被検化合物を外頚静脈に留置したカテーテルより投与し、3分後に再びメタコリンによる気道収縮を惹起した。被検化合物投与前の気道収縮に対する抑制率を求め、投与前の気道収縮を50%抑制する被検化合物の用量を ID_{50} 値とした。

結果:代表的な化合物の値を表 2 に示す。本発明化合物 (I) は数 μ g/kg乃至数百 μ g/kgオーダーの ID_{50} 値を示した。

b. モルモット排尿圧に対する試験

本試験法はピーターソンらの方法(J. Pharmacol. Methods. 21, 231-241, 1989.)に従って行った。ハートレイ系雌性モルモット(280~600g)をウレタン(1.5g/kg i.p.)により麻酔し、尿道開口部よりポリエチレンカテーテルを膀胱内に挿入して開口部を結紮した。カテーテルには三方活栓を接続して生理食塩水を一定速度(毎分400μ1)で注入し、圧トランスデューサーで注入時の膀胱内圧を記録した。安定な排尿反射を2乃至3回得た後、外頚静脈に留置したカテーテルより被検化合物を累積的に投与して排尿反射時における膀胱内圧上昇を測定した。被検化合物投与前の排尿反射時における膀胱内圧上昇を測定した。被検化合物投与前の膀胱内圧上昇を10%抑制する被検化合物の用量をEDso値とした。

結果:代表的化合物の値を表2に示す。この結果、本発明化合物は、泌尿器疾患の治療として用いられている非選択的抗コリン剤であるOxybutynin (オキシブチニン) (Merck Index 1 1 版, 1 1 0 0 頁) とほぼ同等乃至それ以上の作用を有していた。

c. ラット唾液分泌に対する試験

ウイスター系雄性ラット(6週齢)をウレタン(0.8g/kg i.p.) により麻酔した。被検化合物(対照群は溶媒)を投与し、15分後に0.8μmol/kgのオキソトレモリンを投与した。薬物投与はいずれも大腿静脈より行った。オキソトレモリン投与直後より5分間に分泌する唾液を回収し、その重量を測定した。対照群の分泌唾液量に対する抑制率を求め、対照群の分泌唾液量を50%抑制する被検化合物の用量をIDso値とした。

結果:代表的化合物の値を表 2 に示す。本発明化合物の ID_{50} 値はアトロピンより $40\sim70$ 倍、オキシブチニンより $2\sim4$ 倍低い値であった。

d. ラット散瞳に対する試験

ウイスター系雄性ラット(6乃至7週齢)に被験化合物(2m1/kg)皮下投与し、20分後の瞳孔の直径を0.5mm 刻みでスコア化($0\sim6$ 点)した。アトロピン10mg/kg を供した時の瞳孔の直径を最大直径(6 点)とし、これを100%として求めた用量反応曲線から ED_{50} 値を算出した。

結果:代表的化合物の値を表2に示す。

											_
	散瞳に対する 試験EDso (mg/kg s.c.)			2.0		7.3				0.027	1.4
	唾液分泌に対する試験IDgo (mg/kg i.v.)	0.37		0.64	0.36	0.55	0.0072	0.37		0.0084	0.18
表 2	排尿圧に対す る試験EDso (mg/kg i.v.)		0.70	0.46	0.52	0.67	0.12	0.50	0.088	0.066	09.0
	気道収縮に対する試験IDs。 (mg/kg i.v.)	0.14		0.15		0.26	0.0019		0.0023	0.00080	
	実 例Na		2	73	92	84	96	118	121	Atropine	Oxybutynin

4 1

e. ラット徐脈に対する試験

本試験法はドウーズらの方法(J. Pharmacol. Exp. Ther., 242, 257-262, 1987.)に従って行った。ウィスター系雄性ラット(12~16週齢)をペントバルビタールナトリウム(50mg/kg i.p.)により麻酔し、頚部切開後、左右迷走神経を切断した。気管にカニューレを挿入して気道を確保した後、眼窩よりステンレス棒を挿入して脊髄を破壊した。人工呼吸下(10cc/kg で毎分50回)、直腸温を37.5℃に保ち、総頚動脈より心拍数を監視した。大腿静脈に留置針を固定し、これより薬物投与を行った。脊髄破壊後、平衡状態にするため15分間静置した後、アテノロール(10mg/kg)を投与した。再度15分間の平衡後に被検化合物を投与し、その15分後にオキソトレモリンを累積投与して心拍数の低下を測定した。対照群の用量反応曲線を10倍右方移動させる被検化合物の用量をDR10とした。

結果:本発明化合物(I)の徐脈に対する作用は十分に低く、数 mg/kgの投与では観察されなかった。例えば実施例 1、実施例 7 3、8 4 等の化合物は4.0 \sim 4.9 mg/kg投与においても徐脈に対する作用は見られなかった。一方対照化合物であるアトロピンは0.032 mg/kg、オキシブチニンは1.9 mg/kg のDR₁₀値を示した。

上記ムスカリンM。拮抗作用試験(in vivo)の結果、本発明化合物(I)は排尿圧及び気道収縮に対して、良好なムスカリンM。拮抗作用を示した。また、ムスカリンM。受容体に関与する徐脈に対する作用は低く、アトロピンと比較して百倍以上作用が弱いものであった。従って本発明化合物(I)はムスカリンM。受容体に選択的に拮抗するものであることが示された。更に、従来の抗コリン剤の有していた口渇、散瞳等の副作用も低いものであった。

本発明化合物又はその塩の一種又は二種以上を有効成分として含

有する製剤は、通常の製剤化に用いられる担体や賦形剤、その他添加剤を用いて調製される。

製剤用の担体や賦形剤としては、固体又は液体状の非毒性医薬用物質が挙げられる。これらの例としては、たとえば乳糖、ステアリン酸マグネシウム、スターチ、タルク、ゼラチン、寒天、ペクチン、アラビアゴム、オリープ油、ゴマ油、カカオバター、エチレングリコール等やその他常用のものが例示される。

投与は錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、液剤等による経口投与、あるいは静注、筋注等の注射剤、坐剤、経皮剤、吸入剤或いは膀胱内注入等による非経口投与のいずれの形態であってもよい。投与量は症状、投与対象の年令、性別等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定されるが、通常経口投与の場合成人1日当たり0.05~100mg程度であり、これを一回で、あるいは2~4回に分けて投与する。また、症状によって静脈投与される場合は、通常成人1回当たり、0.001mg乃至10mgの範囲で1日に1回乃至複数回投与される。

本発明にる経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、 顆粒剤等が用いられる。このような固定組成物においては、ひとつ またはそれ以上の活性物質が、少なくともひとつの不活性な希釈剤、 例えば乳糖、マントニール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロ ース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタ ケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような崩壊 カムのような潤滑剤や繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊 剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸またはアスパラギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤または丸剤は 必要によりショ糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒ ドロキシプロピルメチルセルロースフタレートなどの胃溶性あるい は腸溶性物質のフィルムで被膜してもよい。

経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注射剤用蒸留水及び生理食塩水が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80等がある。このような組成物は、さらに防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトース)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸)のような補助剤を含んでもよい。これらは例えばバクテリア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の配合または照射によって無菌化される。これらはまた無菌の固体組成物を製造し、使用前に無菌水または無菌の注射用溶媒に溶解して使用することもできる。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例に基づき本発明を更に詳細に説明する。本発明化合物は下記実施例に記載の化合物に限定されるものではなく、また前記一般式(I)に示される化合物、その塩、その水和物、その溶媒和物、その幾何並びに光学異性体、結晶多形の全てを包含するもの

である。

実施例1

ジフェニル酢酸25.0g及びトリエチルアミン13.3gのジメチルホルムアミド200m1溶液に、氷冷下ジフェニルリン酸アジド35.8gのジメチルホルムアミド50m1溶液を滴下し、15分間攪拌後、室温にて17時間攪拌した。反応液を氷水中にあけ、酢酸エチル及びトルエンの混合液で抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、濾液を100m1まで減圧濃縮した。この溶液にトルエン500m1を加え、200m1まで再度減圧濃縮した後、トルエン200m1を加えた。

この溶液を 3 時間加熱還流した後、 70 ℃まで冷却し、 1-ベンジルー 4- ピペリジノール 25. 1 gを加え、再度加熱還流した。 1 4 時間後、反応液を減圧濃縮した後、残渣をクロロホルム 5 0 の m 1 に溶解し、水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。硫酸マグネシウムを濾去し、濾液を減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール= 9 7/3)で精製することにより、 1-ベンジルー 4- ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 4 0. 6 gを無色固体として得た。 この 1. 5 0 gをエタノールから再結晶することにより、 1-ベンジルー 4- ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 1. 2 7 gを無色結晶として得た。

化学構造式は後記の表のとおりである(以下同様)。

融点 157-158℃ (EtOH)

元素分析値 (C₂₆H₂₈N₂O₂として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 77.97 7.05 6.99

実験値 78.02 7.07 6.96

以下、実施例1と同様にしてジフェニル酢酸及び1-ベンジル-4-ピペリジノールの代わりに以下の対応する原料化合物を用い (但し無記載のものは実施例1と同じものを用いた)、実施例2乃至13の化合物を得た。

実施例2

3-キヌクリジニル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩

原料化合物: 3-キヌクリジノール

融点 244-245℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C21H25N2O2C1として)

C (%) H (%) N (%) C 1 (%)

理論値 67.64 6.76 7.51 9.51

実験値 67.59 6.79 7.54 9.54

実施例3

3-キヌクリジニル N- $(\alpha-$ シクロヘキシルベンジル) カルバメート・塩酸塩

原料化合物: α - シクロヘキシルフェニル酢酸、3 - キヌクリジノール

融点 234-236℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C21H31N2O2C1・0.25H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 65.78 8.28 7.31 9.25

実験値 65.81 8.18 7.28 9.13

実施例4

1-ベンジル-3-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメー ト・0.5フマル酸塩

原料化合物:1-ベンジル-3-ピペリジノール

融点 153-155℃ (EtOH-Et,O)

元素分析値 (C₂₈H₃₀N₂O₄ として)

C (%)

H (%)

N (%)

理論値 73.34 6.59

6.11

実験値 73.40 6.65 6.08

実施例5

1-ベンジル-4-ピペリジル N-(1, 1-ジフェニルエチ ル) カルバメート。塩酸塩

原料化合物: 2, 2-ジフェニルプロピオン酸

融点 211-213℃(EtOH)

元素分析値(C27H31N2O2C1・0.1H2Oとして)

C (%) H (%)

N (%) C1 (%)

7 1. 6 2 6. 9 5 理論値

6.19

71.44 6.98 6.09 実験値

実施例 6

 $1-ベンジルー4-ピペリジル N-(\alpha-シクロペンチルベン$ ジル) カルバメート・フマル酸塩

原料化合物: α - シクロペンチルフェニル酢酸

融点 160-162℃ (EtOH-CH₃CN)

元素分析値(C29H36N2O6として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 68.48 7.13 5.51

実験値 68.44 7.14 5. 53

実施例7

1 -ベンジル- 4 - ピペリジル N - $(\alpha$ - シクロヘキシルベン ジル) カルバメート

原料化合物:α-シクロヘキシルフェニル酢酸

融点 161-162℃ (EtOH)

元素分析値(C₂₆H₃₄N₂O₂として)

C (%)

H (%) N (%)

理論値 76.81 8.43

6.89

実験値 76.57 8.44 6.87

実施例8

1-ベンジル-4-ピペリジル N-トリチルカルバメート・フ マル酸塩

原料化合物:トリフェニル酢酸

融点 115-116℃ (MeOH-CH₂CN)

元素分析値(C₃₆H₃₆N₂O₆・0.25H₂Oとして)

C (%)

H(%) N(%)

理論値 72.40 6.16

4.69

実験値 72.54 6.10

4.70

実施例9

1-ベンジル-4-ピペリジル N-(2, 2-ジフェニルエチ ル) カルバメート

原料化合物:3,3-ジフェニルプロピオン酸

融点 104-105℃ (EtOH-hexane)

元素分析値(C27H30N2O2・0.5H2Oとして)

C (%)

H(%) N(%)

76.57 7.38 理論値

6. 61

76.59 7.47 実験値

6.67

実施例10

1-ベンジルー3-ピペリジルメチル N-ベンズヒドリルカル バメート。0.5フマル酸塩

原料化合物:1-ベンジル-3-ピペリジンメタノール

融点 154-156℃ (EtOH)

元素分析値(C₂,H₃,N₂O₄ 。0.4 H₂Oとして)

C (%)

H(%)

N (%)

理論値。72.60

6.89 5.84

実験値 72.64 6.84

5.83

実施例11

1-ベンジルー4ーピペリジルメチル N-ベンズヒドリルカル バメート

原料化合物:1ーベンジルー4ーピペリジンメタノール

融点 82-83℃ (Et₂O-hexane)

元素分析値(C27H30N2O2として)

C (%)

H(%) N(%)

理論値 78.23

7. 29 6. 76

実験値 78.34 7.38 6.76

実施例12

1-ベンジル-3-ピロリジニル N-ベンズヒドリルカルバメ - k

原料化合物:1-ベンジル-3-ピロリジノール

融点 96-98℃ (Et₂O-hexane)

元素分析値(C25H26N2O2 として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)

 理論値
 77.69
 6.78
 7.25

 実験値
 77.69
 6.75
 7.18

実施例13

1-ベンズヒドリル-3-(1-ベンジル-4-ピペリジル) 尿素・塩酸塩

原料化合物: 4-アミノ-1-ベンジルピペリジン

融点 186-188℃ (CH₂ Cl₂-i-Pr₂O)

元素分析値(C₂₆H₃₀N₃OC1として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 71.63
 6.94
 9.64
 8.13

 実験値
 71.35
 6.94
 9.62
 7.89

実施例14

1ーベンジルー4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート2.00gのジクロロエタン20ml溶液に、室温下で1ークロロエチル クロロホルメート1.00mlを滴下し、3時間加熱還流した後、反応液を減圧濃縮した。残渣をメタノール20mlに溶解し、4時間加熱還流した後、溶媒を留去した。得られた残渣に4規定塩化水素の酢酸エチル溶液3mlを加え、溶媒を留去した。これにアセトニトリルを加え固化させた後、アセトニトリルージエチルエーテルから再結晶することにより、4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩1.42gを無色結晶として得た。

融点 132-133℃ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C₁,H₂,N₂O₂C1・1.2H₂Oとして)

C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論値 61.93 6.95 7.60 9.62

実験値 62.01 6.67 7.70 9.85 実施例15

 $4- \frac{1}{2}$ ペリジル $N- \frac{1}{2}$ $N- \frac{1}{2}$

融点132-133℃(CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C28H30N2O4として)

C (%) H (%) N (%)

理論値 73.34 6.59 6.11

実験値 73.40 6.61 6.09

以下、実施例15と同様にして、3,4-メチレンジオキシフェネチルプロミドの代わりに以下の対応する原料化合物を用い、実施例16乃至52の化合物を得た。

実施例16

1-(3-フルオロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物: 3-フルオロベンジルブロミド

融点 115-117℃ (CH₃CN)

元素分析値(C₂₆H₂₇N₂O₂Fとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 F(%)

 理論値
 74.62
 6.50
 6.69
 4.54

 実験値
 74.66
 6.64
 6.77
 4.45

実施例17

1-(2-クロロベンジル)-4-ピペリジル <math>N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物: 2-クロロベンジルクロリド

融点 118-119℃ (CH₃CN)

元素分析値(C₂₆H₂₇N₂O₂C1として)

 理論値
 71.80
 6.26
 6.44
 8.15

 実験値
 71.70
 6.29
 6.52
 8.15

実施例18

1-(3-クロロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: 3-クロロベンジルブロミド

融点 203-204℃ (CH₃CN)

元素分析値(C28H28N2O6C1として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 64.06
 5.57
 5.34
 6.75

 実験値
 63.80
 5.52
 5.36
 6.86

実施例19

原料化合物: 4 - クロロベンジルブロミド

融点 139-140℃ (CH₂CN)

元素分析値(C₂₆H₂₇N₂O₂C₁として)

C (%)

H (%) N (%)

C1(%)

理論値 71.80 6.26

6.44

8. 15

実験値 71.78 6.22 6.48 8.28

実施例20

1-(3, 4-ジクロロベンジル)-4-ピペリジル N-ベン ズヒドリルカルバメート

原料化合物: 3, 4-ジクロロベンジルクロリド

融点 144℃ (CH₃CN)

元素分析値(C26H26N2O2Cl2 として)

C (%) H (%) N (%)

C1 (%)

理論値 66.53 5.58 5.97

15.11

実験値 66.57 5.53 5.98

15.15

実施例21

1-(4-トリフルオロメチルベンジル)-4-ピペリジル <math>Nーベンズヒドリルカルバメート

原料化合物: 4-トリフルオロメチルベンジルプロミド

融点 106-107℃ (CH₃CN)

元素分析値 (C₂,H₂,N₂O₂F₃ として)

C (%) H (%) N (%)

F (%)

6 9 . 2 2 5 . 8 1 理論値

5.98

12.16

69.09 5.78 実験値

5.97

12.19

実施例22

1-(3-トリフルオロメチルベンジル)-4-ピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート

原料化合物: 3-トリフルオロメチルベンジルプロミド

融点 93℃ (CH₃ CN-i-Pr₂O)

元素分析値(C27H27N2O2F3として)

C (%)

H (%)

N (%)

F (%)

理論値 69.22

5.81

5. 98

12.16

69.26 5.86 実験値

6.02

12.09

実施例23

1-(2-メチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物:αープロモーοーキシレン

融点 1_33-134℃ (CH₃CN)

元素分析値(C27H30N2O2として)

C (%)

H(%)

N (%)

理論値 78.23 7.29

6.76

実験値 78.33 7.33

6. 74

実施例24

1-(3-メチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物:αープロモーmーキシレン

融点 92-93℃ (AcOEt-hexane)

元素分析値(C27H30N2O2 として)

C (%)

H(%) N(%)

理論値 78.23 7.29 6.76

実験値 78.27 7.31

6. 75

実施例25

1-(4-メチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物: αープロモーρーキシレン

融点 155-156℃ (CH₂CN)

元素分析値(C27H30N2O2 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 78.23 7.29 6.76

実験値 78.25 7.36 6.78

実施例26

1-(3-メトキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒ ドリルカルバメート

原料化合物: 3-メトキシベンジルクロリド

融点 96-97℃ (AcOEt-hexane)

元素分析値(C27H30N2O3 として)

C (%) H (%)

N (%)

理論値 75.32 7.02 6.51

実験値 75.22 7.12 6.51

実施例27

1-(4-メトキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒ ドリルカルバメート

原料化合物: 4-メトキシベンジルクロリド

融点 145-146℃ (CH₃CN)

元素分析値(C27H30N2O3 として)

C(%) H(%)

N (%)

理論値 75.32

7.02

実験値 75.30 7.04

実施例28

1-フェネチル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメ

原料化合物:フェネチルプロミド

融点 134℃ (CH₂CN)

元素分析値(C27H30N2O2として)

C (%) H (%)

N (%)

理論値 78.23

7. 29

6.76

実験値 78.34 7.38

6. 75

実施例29

1-メチル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 原料化合物:メチルヨージド

融点 134-135℃ (CH₂CN-CHCl₃)

元素分析値(C20H24N2O2 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 74.05 7.46 8.63

実験値 73.83

7.44

8. 55

実施例30

1-プロピル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメー

原料化合物:n-プロピルヨージド

融点 98-100℃ (CH₃CN)

元素分析値(C₂2H₂8N₂O₂として)

C (%)

H(%) N(%)

理論値 74.97 8.01 7.95

実験値 75.07 8.06 7.93

実施例31

1-イソプチル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメ

原料化合物:イソプチルヨージド

融点 108-109℃ (CH₃CN)

元素分析値(C23H30N2O2 として)

C (%)

H (%) N (%)

理論値 75.38

8. 25

7.64

実験値 75.05 8.29

実施例32

1-ペンチル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメー **h**

原料化合物:n-アミルヨージド

融点 81℃ (CH₃CN)

元素分析値(C24H32N2O2 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 75.75 8.48

7.36

実験値 75.63 8.55 7.32

実施例33

1-シクロヘキシルメチル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリ ルカルバメート

原料化合物:シクロヘキシルメチルブロミド

融点 120℃ (CH₃CN)

元素分析値(C26H34N2O2として)

C(%) H(%)

N (%)

理論値 76.81 8.43

6.89

実験値 76.88

8. 4.5

6.85

実施例34

1-[2-(2-ヒドロキシエトキシ) エチル] -4-ピペリジ

ル N-ベンズヒドリルカルバメート・0.5フマル酸塩

原料化合物:2-(2-クロロエトキシ)エタノール

融点 149-151℃ (CH₃CN)

元素分析値(C₂₅H₃₂N₂O₆・0.5H₂Oして)

C (%) H (%)

N (%)

理論値 64.50 7.14 6.02

実験値 64.19 6.79 5.83

実施例35

1-シンナミル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメ ート・シュウ酸塩

原料化合物:シンナミルプロミド

融点 182℃ (Et₂O-CHCl₃)

元素分析値(C₃₀H₃₂N₂O₆・0.25H₂Oとして)

C (%)

H(%) N(%)

69.15 理論値

6 29

5.38

実験値 69.15

6. 20

5. 38

実施例36

1-(2-プロピニル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリル カルバメート

原料化合物:プロパルギルプロミド

融点 145℃ (i-PrOH)

元素分析値(C₂₂H₂₄N₂O₂・0.2H₂Oとして)

C (%) H (%)

N (%)

理論値 75.06

6.99

7.96

実験値 75.28 6.92

7. 9.3

実施例37

1-(2-ピリジルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物:2-(クロロメチル)ピリジン・塩酸塩

融点 121-122℃ (CH₂CN)

元素分析値(C25H27N3O2として)

C (%)

H (%)

N (%)

理論値 74.79 6.78

10.47

実験値 74.97 6.80 10.45

実施例38 _

1-(3-ピリジルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物: 3-(クロロメチル) ピリジン・塩酸塩

融点 140-141℃ (CH₃CN)

元素分析値(C25H27N3O2 として)

C (%)

H (%)

N (%)

理論値 74.79 6.78

10.47

実験値 74.90 6.82

10.45

実施例39

1-(4-ピリジルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート

原料化合物: 4-(クロロメチル) ピリジン・塩酸塩

融点 162-163℃ (CH₃CN)

元素分析値(C25H27N3O2 として)

C (%) H (%) N (%)

理論値 74.79 6.78 10.47

実験値 74.75 6.84 10.34

実施例40

1 - (1 H - ベンズイミダゾール - 2 - イルメチル) - 4 - ピペーリジル N - ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物: (1H-ベンズイミダゾール-2-イルメチル) クロリド

融点 246-247℃ (EtOH)

元素分析値(C27H28N4O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 73.61 6.41 12.72

実験値 73.46 6.36 12.73

実施例41

1-(2--)ロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:2-二トロベンジルプロミド

融点 113-114℃ (AcOEt-hexane)

元素分析値(C26H27N3O4として)

C (%) H (%) N (%)

理論値 70.10 6.11 9.43

実験値 70.16 6.18 9.49

実施例 4 2

原料化合物: 4-二トロベンジルプロミド

融点 125-126℃ (EtOH)

元素分析値(C₂₆H₂₇N₃O₄として)

C (%) H (%) N (%)

理論値 70.10 6.11 9.43

実験値 70.26 6.23 9.49

実施例43

1-(2-+)リルメチル) -4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:2-(クロロメチル)キノリン・塩酸塩

融点 118-120℃(CH₃ CN-Et₂ O-hexane)

元素分析値(C₂,H₂,N₃O₂・0.5H₂Oとして)

+ C(%) H(%) N(%)

理論値 75.63 6.57 9.12

実験値 75.89 6.62 9.13

実施例44

原料化合物:1-(クロロメチル)ナフタレン

融点 149-150℃ (CH₃CN)

元素分析値(C30H30N2O2として)

C (%) H (%) N (%)

理論値 79.97 6.71 6.22

実験値 79.99 6.78 6.21

実施例45

1-(2-ナフチルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:2-(プロモメチル)ナフタレン

融点 164-165℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C34H34N2O6として)

C (%)

H (%)

N (%)

理論値 72.07

6.05 4.94

実験値 72.00 6.03

4. 9.2

実施例 4 6

1-(3-二トロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・塩酸塩

原料化合物:3-二トロベンジルクロリド

融点 150℃(CH₂CN-i-Pr₂O)

元素分析値(C₂₆H₂₈N₂O₄C1として)

C (%)

H(%) N(%)

C1 (%)

理論値 64.79

5.86 8.72

7.36

実験値 64.78

5.89 8.75

7. 25

実施例47

1-(3-シアノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・塩酸塩

原料化合物:3-シアノベンジルプロミド

融点 184-186℃(CH₃CN)

元素分析値(C₂₇H₂₈N₃O₂C₁・0, 2H₂Oとして)

C (%)

H (%) N (%)

C1 (%)

理論値 69.65

6. 15 9. 03

実験値 69.68

6.08 9.05

7. 38

実施例48

1-(2-ピラジニルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒ ドリルカルバメート・塩酸塩

原料化合物:2-(プロモメチル)ピラジン

融点 105-112℃(CH₃CN)

元素分析値(C24H27N4O2C1・H2Oとして)

C (%)

H(%)

N (%)

C1 (%)

理論値 63.08

6. 40 12. 26

7. 76

62.87 6.30 実験値

12.31

7. 98

実施例 4.9

1-(4-ビフェニリルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: 4-(クロロメチル) ビフェニル

融点 203-204℃(CH₃CN)

元素分析値(C34H34N2O6 として)

C (%)

H(%) N(%)

理論値 72.07 6.05

4.94

実験値 71.95 5.96 4.88

実施例50

1-(3, 4-ジメチルベンジル) - 4-ピペリジル <math>N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: 3, 4-ジメチルベンジルクロリド

融点 178-180℃ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C30H34N2O6として)

C (%)

H (%)

N (%)

理論値

6 9 . 4 8

6. 61

5. 40

実験値 69.49

6. 53

実施例51

1-(2, 3-ジメチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベン ズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:2,3-ジメチルベンジルクロリド

融点 $125-128^{\circ}C$ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(С20Н24N2O。として)

C (%) H (%)

N (%)

理論値 69.48 6.61 5. 40

実験値 6 9 . 2 2 6 . 6 1 5. 30

実施例52

1-(3-プロモベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:3-ブロモベンジルブロミド

理化学的性状:

融点 197-199℃ (CH₃CN-THF)

元素分析値(CzaHzaNzOaBrとして)

C (%) N (%) H (%) Br (%) 理論値 59.06 5. 1 3 4. 9 2 14.03

実験値 59.17 5. 2 2 4. 7 8 13.66

実施例53

4 - ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 0. 80g、2-フルアルデヒド0.22gの1,2-ジクロロエタン 懸濁液10m1に、アルゴン気流下、室温にてトリアセトキシ水素 化ホウ素ナトリウム1.54gを少量ずつ加え、室温にて4時間攪 拌した。反応液に飽和食塩水、次いで飽和炭酸水素ナトリウム水溶 液を加え、pH9とし、ジクロロメタンで抽出した。有機層を、飽 和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧 下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=100/1)で精製することにより、 1-フルフリル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 0.79gを無色固体として得た。

1-フルフリル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 0.40 gをメタノール10 m1に溶解し、フマル酸 0.11 gを加え、減圧下濃縮後、アセトニトリル-エーテルより再結晶し、1-フルフリル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩 0.43 gを無色針状晶として得た。

融点 195-196℃ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C28H30N2O7 として)

 理論値
 66.39
 5.97
 5.53

 実験値
 66.24
 6.03
 5.50

以下、実施例53と同様にして2-フルアルデヒドの代わりに以下の対応する原料化合物を用い、実施例54乃至61の化合物を得た。

実施例54

1-(3-フリルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:3-フルアルデヒド

融点 185-186℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C28H30N2O7 として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)

 理論値
 66.39
 5.97
 5.53

 実験値
 66.41
 5.97
 5.63

実施例55

1-(3, 4-メチレンジオキシベンジル)-4-ピペリジル

N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:ピペロナール

融点 119-120℃(CH₃CN)

元素分析値(C27H28N2O4として)

C (%)

H(%)

N (%)

理論値 72.95

6.35 6.30

実験値 72.65

6.51 6.25

実施例56

1-(4-ジメチルアミノベンジル)-4-ピペリジル N-ベ ンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩

原料化合物: 4-ジメチルアミノベンズアルデヒド

融点 162-167°C(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C₂₈H₃₅N₃O₂Cl₂・0.75H₂Oとして)

C (%)

H (%) N (%)

C1(%)

理論値 63.45

6. 9 4 7. 9 3

13.38

実験値 63.43

6.82 7.99

13.19

実施例57

1-(4-ヒドロキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物: 4-ヒドロキシベンズアルデヒド

融点 156-157℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C30H32N2O1として)

C(%) H(%)

N (%)

理論値

67.66 6.06 5, 26

67.38 実験値

6.06

5. 25

実施例58

1-(4-エトキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒ ドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物: 4-エトキシベンズアルデヒド

融点 108-109℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C32H36N2O7 として)

C (%)

H(%) N(%)

الواليد أثب

理論値 67.87 6.61

実験値 68.12 6.41

実施例59

1-(4-メチルチオベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:4-(メチルチオ)ベンズアルデヒド

融点 218-220℃(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C₃₁H₃₄N₂O₆ Sとして)

C (%) H (%) N (%)

S (%)

理論値 66.17 6.09.

4.98

5. 70

実験値 65.78 5.87

5.01

実施例60

1-[4-(メチルスルフィニル) ベンジル] -4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:4-(メチルスルフィニル)ベンズアルデヒド

融点 175-176℃(EtOH-CH₃CN)

元素分析値 (C31H34N2O7Sとして)

C (%) H (%)

N (%)

S (%)

64.34 5.92 理論値

4.84

実験値 64.23

5.97

4.80

実施例61

1-[4-(メチルスルホニル)ベンジル]-4-ピペリジルN-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物: 4-(メチルスルホニル)ベンズアルデヒド

理化学的性状:

融点 181-182℃(EtOH-CH₃CN)

元素分析値(C31H34N2O8S・0.75H2Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 S(%)

 理論値
 61.22
 5.88
 4.61
 5.27

 実験値
 61.25
 5.64
 4.44
 5.29

実施例62

4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩1.00g及びトリエチルアミン0.29gのエタノール15ml溶液に2ーチオフェンカルバルデヒド0.36gを加え、室温にて1時間攪拌した後、水素化ホウ素ナトリウム0.13gを加え、さらに一晩攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、残渣に水50mlを加え酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=19/1)で精製することにより、1ー(2ーテニル)ー4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート0.36gを無色油状物として得た。

1-(2-r=n)-4-l!ペリジル N-ベンズヒドリルカル バメート 0.36gをエタノールに溶解し、フマル酸 0.10gを 加えた後、溶媒を減圧留去し、得られた無色固体をクロロホルムから再結晶することにより、1-(2-r=n)-4-l!ペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩 <math>0.29gを無色結

晶として得た。

融点 190-191°C (CHC1。)

元素分析値(C₂₈H₃₀N₂O₆S・0. 25H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 63.80 5.83 5.31 6.08

実験値 63.53 5.65 5.17 6.08

実施例 6 3

1)水素化ナトリウム(60%)をアルゴン気流下、ヘキサンで洗浄し、エチレングリコールジメチルエーテル30mlを加え、氷冷下、エチル、ジエチルホスホノアセテート4.93gのエチレングリコールジメチルエーテル溶液20mlを滴下した。氷冷下10分間攪拌した後、1ーベンジルー4ーピペリドン3.79gのエチレングリコールジメチルエーテル溶液15mlを滴下した。反応液を室温にて1時間攪拌した後、氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去し、エチル (1ーベンジルー4ーピペリジリデン)アセテートの粗製物5.14gを黄色油状物として得た。

質量分析値(m/z):(EI)259(M*) 核磁気共鳴スペクトル(CDC1₃、TMS内部標準)

 δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 2Hz),

- 2. 20-2. 65 (6H, m),
- 2. 98 (2H, t, J = 5. 9Hz),
- 3. 52 (2H, s),
- 4. 14 (2H, q, J=7. 2Hz),
- 5. 63 (1H, s),

7. 30-7. 50(5H, m)

2) エチル (1-ベンジルー4ーピペリジリデン)アセテート5 14gをエタノール100mlに溶解し、10%パラジウムー炭素0.50g存在下、常温常圧の水素雰囲気下20分間攪拌した。触媒を減圧濾去し、溶媒を減圧留去し、得られた残渣に、20%水酸化カリウム水溶液20ml、エタノール40mlを加え、室温にて一晩攪拌した。エタノールを減圧下留去し、1規定塩酸を用い中和し、クロロホルムで洗浄した。得られた水層を減圧下濃縮し、残渣にクロロホルムーエタノールを加え、不溶物を濾去した後、減圧下溶媒を留去することにより、1-ベンジルー4ーピペリジル酢酸の粗製物3.52gを得た。これにベンズヒドリルアミン2.38g、ジメチルホルムアミド50mlを加え、氷冷下ジフェニルリン酸アジド4.57gのジメチルホルムアミド溶液5ml、トリエチルアミン1.68gのジメチルホルムアミド溶液5mlを順に滴下し、室温にて一晩攪拌した。

反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルートルエン(1:1)の混液で抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50/1)で精製することにより、Nーベンズヒドリルー2ー(1ーベンジルー4ーピペリジル)アセトアミド2.84gを得た。このうち500mgを酢酸エチルーへキサンから再結晶することにより、Nーベンズヒドリルー2ー(1ーベンジルー4ーピペリジル)アセトアミド250mgを無色針状晶として得た。

融点 124-125℃(AcOEt-hexane)

元素分析値(C27H30N2Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)

 理論値
 81.37
 7.59
 7.03

 実験値
 81.21
 7.69
 6.98

実施例64

ベンズヒドリルイソチオシアネート5. 00g及び4-アミノー1-ベンジルピペリジン4. 20gのジクロロエタン50m1溶液を70℃で9時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=19/1)で精製し、さらにジエチルエーテルーへキサンから再結晶することにより 1-ベンズヒドリルー3-(1-ベンジルー4-ピペリジル)チオ尿素7. 09gを無色結晶として得た。

融点 137-139℃(Et₂O-hexane) 元素分析値(C₂₆H₂₉N₃S・0.25H₂Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 S(%)

 理論値
 74.33
 7.08
 10.00
 7.63

 実験値
 74.43
 7.21
 9.75
 7.50

 実施例65

1-(4-ニトロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート1.00gをエタノール10m1及びメタノール10m1の混合溶媒に溶解し、ラネーニッケル存在下、水素雰囲気中、接触還元を行った。ラネーニッケルを濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=49/1)で精製することにより、1-(4-アミノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート0.80gを淡黄色油状物として得た。

 $1-(4-r \in J$ ベンジル) -4-lペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 0. 80 gをエタノール 10 m 1 に溶解し、フマル酸 0. 22 gを加えた後、溶媒を減圧留去して得られた淡黄色固体をアセトニトリルから再結晶することにより $1-(4-r \in J)$ ベンジル) -4-lペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩 0. 70 gを淡黄色結晶として得た。

融点 179-180℃(CH₃CN)

元素分析値(C₃₀H₃₃N₃O₆として)

C (%) H (%) N (%)

理論值, 67. 78 6. 26 7. 90

実験値 67.53 6.30 7.87

実施例65と同様にして以下の化合物を得た。

実施例66

融点 178-179℃ (AcOEt-hexane)

元素分析値(C₂₆H₂₈N₃O₂・0.2H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 74.51 7.07 10.03

実験値 74.52 7.02 9.95

実施例67

4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート1.07gのジクロロメタン10m1溶液に、室温下トリフェニルビスムチン1.82g及び無水酢酸銅0.31gを加え、18時間攪拌した。反

応液を濾過後、濾液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=3/2) で精製することにより、1-フェニル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 0.78gを無色固体として得た。

これをメタノール10m1に溶解し、シュウ酸0.18gを加えた後、溶液を減圧濃縮して得られた無色固体を、アセトニトリルージエチルエーテルから再結晶することにより、1-フェニル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩<math>0.4 gを無色結晶として得た。

融点 153℃(CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C27H28N2O。として)

C(%)H(%)N(%)理論値68.055.925.88実験値67.945.995.88

実施例68

1-(3-ニトロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 2.50gをエタノール100m1及びメタノール10m1の混合溶媒に溶解し、ラネーニッケル存在下、水素雰囲気中、接触還元を行った。ラネーニッケルを濾去後、溶媒を減圧留去し、1-(3-アミノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 2.60gを粗精製物として得た。1-(3-アミノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 1.20gの塩化メチレン10m1溶液に、トリエチルアミン1.38m1及び塩化アセチル 0.35m1を滴下し、室温にて1時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。

得られた有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで

乾燥した後、溶媒を減圧留去し、1-(3-rセタミドベンジル) -4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート1.50gを 粗精製物として得た。これをメタノール<math>10m1に溶解し、シュウ酸 0.28gを加えた後、溶媒を減圧濃縮して、得られた淡黄色固体をエタノールーアセトニトリルから再結晶することにより1-(3-rセタミドベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩 <math>0.83gを淡黄色固体として得た。

融点 123-126℃ (EtOH-CH₃CN)

元素分析値(C₃₀H₃₃N₃O₇・0.5H₂Oとして)

C (%) H (%) N (%)

理論値 64.74 6.16 7.55

実験値 64.91 6.01 7.53

以下、実施例68と同様にして実施例69の化合物を得た。 実施例69

1-[3-(メタンスルホンアミド)ベンジル]-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:メタンスルホニルクロリド

理化学的性状:

融点 115-119℃ (CH₃CN)

元素分析値(C28H33N3O8S・H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 57.89 5.86 6.98 5.33

実験値 58.27 5.62 6.99 5.40

実施例70

1) N-ベンズヒドリル-N-メチルアミン2. 60g、トリエチルアミン1. 47gのジクロロメタン溶液50m1に、氷冷下、ク

ロロギ酸エチル1. 50gを滴下し、室温にて4日間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50/1)で精製することによりエチル N-ベンズヒドリル-N-メチルカルバメート 2. 56gを無色油状物として得た。

質量分析値(m/z): (FAB) 270 (M++1) 核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃、TMS内部標準)

 $\delta: 1 + 26 (3 H, t, J = 7. 2 Hz)$,

- 2. 72 (3H, s),
- 4. 20 (2H, q, J = 7. 2Hz),
- 6. 66 (1H, s),
- 7. 10-7. 50(10 H, m)
- 2) 1 ベンジルー4 ピペリジノール1. 99gのメタノール溶液50mlに4. 8規定ナトリウムメトキシドーメタノール溶液2. 0mlを加え、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣にエチルN-ベンズヒドリルーN-メチルカルバメート1. 99gのトルエン溶液70mlおよび1-ベンジルー4-ピペリジノール1. 99gを加え、24時間150℃にて生成するエタノールを除きながら攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50/1)で精製することにより、1-ベンジルー4-ピペリジル N-ベンズヒドリル-N-メチルカルバメー

ト3.30gを黄色油状物として得た。 このうち0.53gをメタノール20mlに溶解し、フマル酸129mgを加え、溶媒を減圧下留去した後、メタノールーアセトニトリルから再結晶を行い、1-ベンジルー4ーピペリジル N-ベンズヒドリルーN-メチルカルバメート・フマル酸塩0.41gを無色針状晶として得た。

融点 162-164℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C₃₁H₃₄N₂O₆ として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)

 理論値
 70.17
 6.46
 5.28

 実験値
 69.93
 6.50
 5.24

実施例71

1)トリフェニルホスフィン15.74gのテトラヒドロフラン溶液120m1にアルゴン気流中、氷冷下、ジエチル アゾジカルボキシレート9.45m1を10分間で滴下し、45分間攪拌した。反応液に1-ベンジル-4-ピペリジノール5.98gのテトラヒドロフラン溶液50m1、チオ酢酸3.2m1を順に滴下し、室温にて4時間攪拌した。反応液を氷水に注ぎ酢酸エチルを加え、1%塩酸水で抽出した。得られた水層を炭酸水素ナトリウムでpH9とした後、クロロホルムで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)で精製することにより、S-(1-ベンジル-4-ピペリジル)チオアセテート2.77gを淡黄色固体として得た。質量分析値(m/z):(FAB)250(M*+1)

核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃, TMS内部標準) δ:1.40-2.40 (7H, m),

- 2. 29 (3H, s),
- 2. 60-2. 90(2H, m),
- 3. 48 (2H, s),
- 7. 20-7. 40 (5 H, m)

2) S-(1-ベンジルー4-ピペリジル) チオアセテート 2. 75gに脱気した 0. 2規定水酸化カリウム-エタノール溶液を加え、アルゴンを吹き込みながら室温にて、1時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。得られた有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去することにより1-ベンジルー4-ピペリジンチオールを粗製物として 2. 30g得た。これにトルエン 20m1を加え、ジフェニル酢酸 1. 91gより得られるジフェニルイソシアネートのトルエン溶液 30m1を加え5日間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、析出した結晶を濾取し、S-(1-ベンジルー4ーピペリジル) N-ベンズヒドリルチオカルバメート 2. 51gを無色針状晶として得た。

このうち500mgをメタノール30m1に溶解し、フマル酸133mgを加え、減圧下溶媒を留去した後、エタノールージエチルエーテルから再結晶することにより、S-(1-ベンジル-4-ピペリジル) N-ベンズヒドリルチオカルバメート・フマル酸塩 600mgを無色針状晶として得た。

融点 115-116℃(EtOH-Et₂O) 元素分析値(C₃₀H₃₂N₂O₅Sとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 S(%)

 理論値
 67.65
 6.06
 5.26
 6.02

 実験値
 67.70
 6.03
 5.28
 6.05

実施例72

1) N-ベンズヒドリルアクリルアミド9.85g及び4-アミノ-1-ベンジルピペリジン7.70gのトルエン100m1溶液を100℃で一晩攪拌した後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=19/1)で精製することにより、N-ベンズヒドリル-3-[(1-ベンジル-4-ピペリジル)アミノ]プロピオンアミド12.20gを赤褐色油状物として得た。

N-ベンズヒドリルー3-[(1-ベンジルー4-ピペリジル) アミノ]プロピオンアミド0. 85gをエタノール5m1に溶解し、4規定塩化水素-酢酸エチル溶液2m1で処理し、得られた無色固体をエタノールから再結晶することにより、N-ベンズヒドリルー3-[(1-ベンジルー4-ピペリジル)アミノ]プロピオンアミド・2塩酸塩0. 65gを無色針状晶として得た。

融点 235-240°C(分解) (EtOH)

元素分析値(C28H35N3OCl2・0.5H2Oとして)

C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論値 66.01 7.12 8.25 13.92

実験値 66.30 7.04 8.36 13.93 2) アルゴン気流中、水素化リチウムアルミニウム3.00gのテトラヒドロフラン100m1 懸濁液に、Nーベンズヒドリルー3ー [(1ーベンジルー4ーピペリジル)アミノ] プロピオンアミド10.50gのテトラヒドロフラン100m1溶液を室温にて30分で滴下し、さらに一晩攪拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液20m1を徐々に加えた後、反応液をセライトを用いて濾過し、濾液を減圧濃縮した。

残渣に水100m1を加え、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=19/1)で精製することにより、N-ベンズヒドリル-N'-(1-ベンジル-4-ピペリジル)トリメチレンジアミン5. 72gを淡褐色油状物として得た。

質量分析値(m/z):(FAB)414(M+1)、167, 91

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 34-1. 44 (2H, m),$

- 1. 65-1. 74(2H, m),
- 1. 78-2. 14 (6H, m),
- 2. 40-2. 47(1H, m),
- 2. 63 (2H, t, J = 7Hz),
- 2. 71 (2H, t, J = 7Hz),
- 2. 83 (2H, d, J = 12Hz),
- 3. 48 (2H, s),
- 4. 79 (1H, s),

7. 16-7. 40(15H, m)

3) N-ベンズヒドリル-N'-(1-ベンジルー4-ピペリジル)トリメチレンジアミン4.70g及びトリエチルアミン7.30gのジクロロメタン50ml溶液に氷冷下、トリホスゲン1.12gを加え45分攪拌した後再びトリホスゲン1.12gを加え室温にて一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液200mlを加え、クロロホルムで抽出後無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=49/1)で精製することにより1-ベンズヒドリルー3-(1-ベンジルー4ーピペリジル)ー2ーオキソヘキサヒドロピリミジン0.93gを黄色油状物として得た。

1-ベンズヒドリルー3-(1-ベンジル-4-ピペリジル)-2-オキソヘキサヒドロピリミジン0.93gをエタノール20m1に溶解し、フマル酸0.24gを加えた後、溶媒を減圧留去し得られた無色固体をエタノールーアセトニトリルから再結晶することにより、1-ベンズヒドリルー3-(1-ベンジル-4-ピペリジル)-2-オキソヘキサヒドロピリミジン・フマル酸塩0.40gを無色結晶として得た。

融点 118-120℃(EtOH-CH₃CN) 元素分析値(C₃₂H₃₇N₃O₅・1.2H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 68.66 6.88 7.28

実験値 68.80 6.81 7.48

実施例73

1-(3-二トロベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド

リルカルバメート2.50gをエタノール100m1及びメタノール100m1の混合溶媒に溶解し、ラネーニッケル存在下、水素雰囲気中接触還元を行った。ラネーニッケルを濾去後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をジエチルエーテルで固化させることにより、粗精製1-(3-アミノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート2.40gを得た。この0.60gをエタノールに溶解し、4規定塩化水素の酢酸エチル溶液2m1を加えた後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をアセトニトリルージエチルエーテルから再結晶することにより、1-(3-アミノベンジル)-4-ピペリジルN-ベンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩0.23gを淡黄色結晶として得た。

融点 215-222℃(CH₃CN-Et₂O) 元素分析値(C₂₆H₃₁N₃O₂C1₂・0. 2H₂O として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 63.47
 6.43
 8.54
 14.41

 実験値
 63.35
 6.42
 8.51
 14.64

									
		R ¹	· 	(C	H ₂)	- N R³	X Y(A N- R4	
実施例番号	R¹	R²	p	R⁵	X	Y	A	. R⁴	塩
1		Н	0	Н	0	0	-N-	-CH ₂ -	-
2		Н	0	Н	0	0	S)	_	HC1
3	\bigcirc	Н	0	Н	0	0		_	HC1
4		Н	0	Н	0	0	N-	-CH ₂ -CH ₂	0.5 CO ₂ H HO ₂ C
5		CH ₃ -	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -	HC 1
6	\bigcirc	Н	0	Ĥ	0	0	-_N-	-CH ₂ -	HO ₂ C / CO ₂ H
7	\bigcirc	Н	0	Н	0	0	-_N-	-CH ₂ -	-
8			0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -	HO ₂ C CO ₂ H
9		Н	1	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -	_
10		Н	0	Н	0	OCH₂	\(\sum_{N} \)	-CH ₂ -C	0.5 CO ₂ H

								· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
		$R^1 - R^2$) }	(0	CH₂∂	X $Y - A N - R^4$ R^3						
実施的番号	R'	R²	p	R³	X	Y	A	R4	塩			
11		Н	0	Н	0	OCH ₂	-{N·	-CH ₂ -CH ₂	-			
12		Н	0	Н	0	0	-\(\int_N\)	-CH ₂ -				
13		Н	0	Н	0	NH	-{\n'-	-CH ₂ -	HC1			
14		Н	0	Н	0	0	-{N-	Н	HC 1			
15		Н	0	Н	0	0	-{_N-	$-(CH_2)_2$ $\downarrow 0$	_			
16		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂ F	_			
17		Н	0	Н	0	0	-(_N-	-CH ₂ -	-			
18		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ C1	COOH COOH			
19		Н	0	Н	0	0	-_N-	-CH ₂ -Cl	_			
20		н	0	Н	0	0	-_N-	-CH ₂ -Cl	_			

		R ¹) }	— (C	H ₂)	X H_2 N Y A N R^4							
実施例番号	R¹	R²	p	R³	X	Y	A	R4	塩				
21		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -CF ₃	_				
22	(Н	0	Н	0	0	N-	-CH ₂ CF ₃	·				
23		Н	0	Н	0	0	-{N-	H ₉ C -CH ₂ -	_				
24		н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -CH ₃	_				
25		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ -CH ₃	-				
26		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ OCH ₃	_				
·27		Н	0	Н	0	0	-\N-	-CH₂ - C H₃	· -				
28		Н	0	Н	0	0	-(N-	-(CH ₂) ₂ -	-				
29		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH₃	-				
30		Н	0	н	0	0	-(N-	-(CH ₂)₂CH₃					

<u> </u>									
		$R^{1} = R^{2}$	<u> </u>	(0	CH₂	1 =(X X Y-	A N-R4	
実施例番号	R'	R²	p	R ^s	X	Y	A	R4	塩
31		Н	0	Н	0	0	N	CH ₈ I -CH ₂ CHCH ₃	-
32		Н	0	Н	0	0	- N	-(CH ₂) ₄ CH ₃	_
33		Н	0	Н	0	0	-\(\)N-	-CH ₂ -C	-
34 .		Н	0	Н	0	0	-(N-	-(CH ₂) ₂ 0(CH ₂) ₂ 0H	0.5 CO ₂ H
35		Н	0	Н	0	0	-{\n'-	-CH ₂ CH=CH (trans)	COOH COOH
36		Н	0	Н	0	0	-_N-	-CH₂-C≡CH	-
37		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ N	-
38		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ -N	_
39		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -	_
40		Н	0	Н	0	0	-_N-	-CH ₂ N	-

									
		$R^1 - R^2$)	(C	∶H ₂)	- N ∣ R		A N- R4	
実施例番号	R'	R²	p	R³	X	Y	A	R4	塩
41		Н	0	Н	0	0	-{N	0 ₂ N -CH ₂ -	-
42		Н	0	Н	0	0	-_N·	-CH ₂ -\(\sigma\)-NO ₂	_
43		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂ N	_
44		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂	-
45		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂	HO₂C CO₂H
46		Н	0	Н	0	0	-{_N-	-CH ₂ NO ₂	HC1
47		Н	0	Н	0	0	-{\N-	-CH ₂ CN	HC1
48		н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ N	HC1
49		Н	0	Н	0	0		-CH ₂ -CD-CD	COOH 1 COOH
50		Н	0	н	O	0	-(N-	-CH ₂ -CH ₃	COOH COOH

	$ \begin{array}{c c} X \\ R^1 & (CH_2)_{\overline{P}} N \\ R^2 & R^8 \end{array} $													
実施例番号	R'	R²	p	R³	X	Y	A	R4	塩					
51		Н	0	Н	0	0	-(N	H ₃ C CH ₃	COOH					
52		Н	0	Н	0	0	-_N	-CH ₂ Br	COOH COOH					
53		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -\(\bigg(\frac{0}{2}\bigg)	H0 ₂ C CO ₂ H					
54		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂	110 ₂ C					
55		Н	0	Н	0	0	-(_N-	-CH ₂ 0	_					
56		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -CH ₃	2 HC 1					
57		Н	0	Н	0	0	-\N-	-CH₂-()OH	HO ₂ C CO ₂ H					
58		Н	0	Н	0	0	-N-	-CH ₂ -CH ₂ CH ₃	HO ₂ C CO ₂ H					
59		Н	0	Н	0	0	-_N-	-CH ₂ -CH ₃	HO ₂ C CO ₂ H					
60		Н	0	Н	0	0	- N-	-CH ₂ -SOCH ₃	HO ₂ C CO ₂ H					

		R' -		(C	H ₂)	- N R		A N-R4	
実施例番号	R¹	R²	p	R'	X	Y	A	R4	塩
61		Н	0	Н	0	0	-{N-	-CH ₂ -CH ₃	HO ₂ C CO ₂ H
62		• н	0	Н	0	0	-_N	-CH ₂ -(S)	HO ₂ C
63	<u></u>	Н	0	Н	0	CH ₂	-{_N-	-CH ₂ -	-
64		Н	0	Н	s	NH	-{\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	-CH ₂ -	_
65		H	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ -NH ₂	HO ₂ C CO ₂ H
66		Н	0	Н	0	0	-{N-	H ₂ N -CH ₂ -	_
67		Н	0	Н	0	0	-{_N-		COOH COOH
68		H	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ NHCOCH ₃	COOH COOH
69		Н	0	Н	0	0	-(N-	-CH ₂ NHSO ₂ CH	3 COOH COOH

	$ \begin{array}{c c} X \\ X \\ R^1 \\ R^2 \\ R^3 \end{array} $ $ \begin{array}{c c} X \\ Y \\ A \\ N \\ R^4 $													
実施例番号	R'	R²	p	R*	X	Y	A	R4	塩					
70		Н	0	СН₃	0	0	-{_N-	-CH ₂	HO ₂ C CO ₂ H					
71		Н	0	Н	0	S	-(N-	-CH ₂ -	HO ₂ C CO ₂ H					
73		Н	0	Н	0	0	-\N-	-CH ₂	2 HC 1					

実施例74

ジフェニル酢酸 0.85g、トリエチルアミン 0.49gのトル エン溶液25m1にジフェニルリン酸アジド1.21gを加え、1 00℃にて1時間攪拌し、更に30分間加熱還流した。反応液を室 温まで冷却した後、 $3\alpha - 8 -$ ベンジル-8 -アザビシクロ [3. 2. 1] オクタン-3-オール0. 87gを加え、6時間加熱還流 した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチルで希釈した後、飽和炭 酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順に洗浄した。得られ た有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した後、 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタ ノール=50/1)で精製することにより、 $3\alpha-8$ ーベンジルー 8-アザビシクロ[3.2.1]オクター3-イル N-ベンズヒ ドリルカルバメート1. 40gを黄色油状物として得た。これをエ タノール30m1に溶解し、4規定塩化水素-ジオキサン溶液1. 5 m l を加え溶媒を留去した後、エタノールー水より再結晶するこ とにより、 $3\alpha - 8 - ベンジル - 8 - アザビシクロ [3. 2. 1]$ オクター3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩0. 75gを無色結晶として得た。

融点 277-279℃(分解) (EtOH-H₂O) 元素分析値(C₂,H₂,N₂O₂C1として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 72.32
 7.15
 6.02
 7.62

 実験値
 72.55
 6.87
 6.05
 7.52

実施例74と同様にして以下の実施例75の化合物を得た。 実施例75

3 α - 8 - メチル - 8 - アザビシクロ [3. 2. 1] オクタ - 3

ーイル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 原料化合物:トロピン

融点 297-299℃(昇華) (EtOH)

元素分析値(C₂₂H₂₇N₂O₂C1として)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 68.29 7.03 7.24 9.16

実験値 68.11 7.19 7.28 9.28

実施例 7-6

ジフェニル酢酸1.27g、トリエチルアミン0.73gのトル エン溶液 40 m1 に室温にてジフェニルリン酸アジド1. 4.2 m1 を滴下し、1.5時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却した後、 $3\beta - 8 - ベンジル - 8 - アザビシクロ [3. 2. 1] オクタン -$ 3-オール1.30gを加え、8時間加熱還流した。反応液を室温 まで冷却し、酢酸エチルを加えた後、水、飽和食塩水で順に洗浄し た。得られた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減 圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロ ロホルム/メタノール=100/1)で精製することにより、3月 -8-ベンジル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクター3-イ ル N-ベンズヒドリルカルバメート1.60gを得た。これをエ・ タノール30m1に溶解し、4規定塩化水素-ジオキサン溶液1. 2mlを加え、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をエタノール - エーテルより結晶化した後、エタノールより再結晶することによ り、 $3\beta - 8 - \%$ ンジルー8 -アザビシクロ[3. 2. 1]オクタ ンー 3 ーイル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 1. 07 gを無色結晶として得た。

融点 227-228℃ (EtOH)

元素分析値(C28H3,N2O2C1として)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 72.63 6.75 6.05 7.66

実験値 72.49 6.82 6.08 7.76

実施例15と同様にして以下の実施例77及び78の化合物を得た。

実施例77

1 - シクロプロピルメチルー4 - ピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:シクロプロピルメチルプロミド

融点 176-178℃ (CH2CN-Et2O)

元素分析値 (C25H20N2O6として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 66.06 6.65 6.1

実験値 65.73 6.61 6.16

実施例78

1-[(6-ヒドロキシメチル-2-ピリジル)メチル]-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:6-プロモメチルー2-ピリジンメタノール

融点 131-133℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値 (C28 H31 N3 O7 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 64.48 5.99 8.06

実験値 64.20 5.92 8.06

実施例53と同様にして以下の実施例79万至83の化合物を得た。

実施例79

1-(4-エチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒド リルカルバメート・シュウ酸塩

5.36

原料化合物:4-エチルベンズアルデヒド

融点 116-117℃ (CH₃CN-Et₂O)

元素分析値(C₃₀H₃₄N₂O₆・0.25H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 68.88 6.65

実験値 68.58 6.80 5.64

実施例80

1 - [*4 - (1 - ピロリジニル) ベンジル] - 4 - ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・2 塩酸塩

原料化合物: 4-(1-ピロリジニル) ベンズアルデヒド

融点 135-138℃ (MeOH-i-Pr₂O)

元素分析値(C₃₀H₃₇N₂O₂C₁₂・0.75H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 64.80 6.98 7.56 12.75

実験値 64.89 6.82 7.58 12.68

実施例81

1-(3-ヒドロキシベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・<math>0.5フマル酸塩

原料化合物: 3-ヒドロキシベンズアルデヒド

融点 151-152℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C28H30N2O5・0. 25H2Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 70.20 6.42 5.90

実験値

70.19

6.28

5.83

実施例82

1-(3, 4-3)ヒドロキシベンジル)-4-1ペリジル N-1ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物: 3, 4-ジヒドロキシベンズアルデヒド

融点 190-192℃ (CH₃CN)

元素分析値(C₂₆H₂₈N₂O₄・0.25H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論值

71.46

6.57

6. 41

実験値

71.84

6.45

6. 52

実施例83

I - [(6-メチル-2-ピリジル) メチル] - 4 - ピペリジル N - ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩

原料化合物:6-メチル-2-ピリジンカルバルデヒド

融点 158-159℃ (EtOH)

元素分析値(C30H33N3O6として)

C (%)

H (%)

N (%)

理論値

67. 78

6.26

7. 90

実験値

67. 90

6.37

7. 90

実施例 8 4

4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩1.60g、3ーチオフェンカルバルデヒド0.40mlの1,2ージクロロエタン溶液20mlにトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム2.92gを室温で少量ずつ加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、pH9とした後、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を

減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=50/1) で精製することにより $1-(3-r-n)-4-l^2$ ペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 1.56gを得た。このうち <math>1.01gをメタノール 50m1 に溶解し、シュウ酸 0.21gを加えた後、溶媒を減圧下留去し、得られた固体をアセトニトリルージエチルエーテルより再結晶することにより、 $1-(3-r-n)-4-l^2$ ペリジル N-ベンズヒドリカルバメート・シュフ酸塩 <math>0.53gを無色結晶として得た。

融点 128-130℃ (CH₂CN-Et₂O)

元素分析値(C26H28N2O6S・0. 25H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 62.32 5.73 5.59 6.40

実験値 62.35 5.62 5.55 6.57

実施例84と同様にして以下の実施例85乃至89の化合物を得た。

実施例 8 5

1-(3-メチル-2-テニル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: 3-メチル-2-チオフェンカルバルデヒド

融点 186-187℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C27H30N2O6S・0. 2H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 63.07 5.96 5.45 6.24

実験値 63.13 5.98 5.40 6.26

実施例86

1-(5-メチル-2-テニル)-4-ピペリジル N-ベンズ

ヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:5-メチルー2-チオフェンカルバルデヒド

融点 201-202℃ (CH₂CN-Et₂O)

元素分析値 (C₂₇H₃₀N₂O₆Sとして)

C(%) H(%) N(%) S(%)

理論値 63.51 5.92 5.49 6.28

実験値 63.57 5.82 5.42 6.36

実施例87

1-(5-ニトロ-2-テニル)-4-ピペリジル N-ベンズ ヒドリルカルバメート・塩酸塩

原料化合物: 5-二トロー2-チオフェンカルバルデヒド

融点 133-135℃ (EtOH-THF)

元素分析値(C24H26N3O4SCIとして)

C(%) H(%) N(%) S(%) C1(%)

理論値 59.07 5.37 8.61 6.57 7.26

実験値 58.99 5.38 8.52 6.37 7.31

実施例88

1-(1H-ピロール-2-イルメチル)-4-ピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩

原料化合物:1H-ピロールー2ーカルバルデヒド

融点 181-182℃(分解) (EtOH)

元素分析値(C26H29N3O6として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 65.12 6.10 8.76

実験値 64.82 6.00 8.82

実施例89

1-[(1-メチル-1H-ピロール-2-イル) メチル] -4 -ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュウ酸塩 原料化合物:1-メチル-1H-ピロール-2-カルバルデヒド 融点 155-157℃ (分解) (MeOH-CH₂CN-E t₂O)

元素分析値(C27H31N3O6・0. 2H2Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 65.23 6.37 8.45

実験値 65.24 6.34 8.40

実施例90

メチル N-(α -シクロブチルベンジル)カルバメート 0.64g 3-キヌクリジノール0.41gのトルエン懸濁液15mlにアルゴン気流下、水素化ナトリウム0.02gを加え、140℃にて生成するメタノールを除きながら5時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、3-キヌクリジニル N-(α -シクロブチルベンジル)カルバメート0.38gを黄色油状物として得た。これをメタノール10mlに溶解し、フマル酸0.13gを加え、溶媒を減圧下留去した後、メタノールーアセトニトリルから結晶化することにより、3-キヌクリジニル N-(α -シクロブチルベンジル)カルバメート・フマル酸塩0.19gを無色結晶として得た。

融点 155-156℃ (MeOH-CH₃CN)

元素分析値(C23H30N2O6・0. 25H2Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 63.51 7.07 6.44 実験値 63. 58

実施例90と同様にして以下の実施例91の化合物を得た。

7.00

実施例91

1-ベンジルー4-ピペリジル Ν-(α-シクロプチルベンジ ル) カルバメート・フマル酸塩

6.42

原料化合物: 1-ベンジル-4-ピペリジノール

融点 150-152℃ (MeOH-CH₂CN)

元素分析値(C28H34N2O6として)

C (%) H (%) N (%) 理論植 68.00 6.93 5.66 実験値 68.06 6. 98 5.62

実施例92

4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 O. 86g、無水炭酸カリウム0.76gのジメチルホルムアミド懸濁 液20m1にN-[4-(メタンスルホニルオキシメチル) ベンジ ル] トリフルオロアセタミド 0. 70gのジメチルホルムアミド溶 液を滴下し、室温で1晩攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチル で抽出し、得られた有機層を水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫 酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=40 /1)で精製することにより、1 - [4 - (トリフルオロアセタミ ドメチル) ベンジル] - 4 - ピペリジル N-ベンズヒドリルカル バメート1.31gを無色固体として得た。これにメタノール20 m1、水4m1、炭酸カリウム0.20gを加え、室温で6時間攪 拌し、溶媒を減圧下留去した。残渣に水を加え、クロロホルムで抽

出し、得られた有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をエタノール15mlに溶解し、4規定塩化水素-ジオキサン溶液1.5mlを加え、溶媒を減圧下留去した。残渣をエタノールージエチルエーテルから結晶化させ、エタノールージエチルエーテルから再結晶することにより、1-[4-(アミノメチル)ベンジル]-4-ピペリジルN-ベンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩0.61gを無色結晶として得た。

融点 197-199℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C27H33N3O2C12・1. 5H2Oとして)

で(%)H(%)N(%)C1(%)理論値61.256.857.9413.39実験値61.316.477.8913.33

実施例 9 3

4 - ピペリジル N - ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 0.8 の g、炭酸カリウム 0.9 5 gのアセトニトリル懸濁液 1 0 m 1 に 5 - クロロメチルーNートリチルベンズイミダゾール 0.9 9 g を加え、4 時間還流下攪拌した。室温まで冷却した後、溶媒を減圧下留去し、得られた残渣に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=30/1)で精製することにより、1-(N-トリチル-5-ベンズイミダゾリルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート 1.58 gを得た。これをアセトン 20 m 1 に溶解し、1 規定塩酸 5 m 1 を加え、室温で 2 4 時間攪拌し、溶媒を減圧下留去した。残渣にエタノールを加え結

晶化させた後、イソプロパノールージエチルエーテルから再結晶することにより、1-(1H-ベンズイミダゾール-5-イルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩0.81gを無色結晶として得た。

融点 241-242℃ (i-PrOH-Et₂O)

元素分析値 (C₂₇H₂₀N₄O₂C 1₂・0. 5 H₂Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 62.07
 5.98
 10.72
 13.57

 実験値
 62.46
 5.89
 10.62
 13.51

実施例94

3-ギヌクリジニル $N-(\alpha-$ シクロヘキシルベンジル) カルバメート 0.45g の 2- ブタノン溶液 5m 1 にヨウ化メチル 0.08m 1 を滴下し、室温で 2 時間攪拌し、析出した結晶を濾取した後、2- ブタノンで洗浄することにより、 $3-[[N-(\alpha-$ シクロヘキシルベンジル) カルバモイル] オキシ] -1-メチルキヌクリジニウム ヨージド 0.63g を無色結晶として得た。

融点 245-247℃ (分解) (2-プタノン) 元素分析値 (C₂₂H₂₃N₂O₂Iとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 I(%)

 理論値
 54.55
 6.87
 5.78
 26.20

 実験値
 54.56
 6.78
 5.79
 26.10

実施例95

 $3\beta-8-$ ベンジル-8-アザビシクロ [3.2.1] オクター3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート0.52gの2-ブタノン溶液8m1にヨウ化メチル0.08m1を室温で滴下し、室温で30分間、5 \mathbb{C} 以下で一晩攪拌した後、更にヨウ化メチル0.0

4 m l を滴下し、50 °C で 30 分間攪拌した。更に5 °C 以下で一晩 攪拌した後、析出した結晶を濾取し、38-8-(3) 8-(3)

融点 241-243°C (分解) (2-プタノン) 元素分析値(C23H32N2O2Iとして)

理論値 61.27 5.85 4.93 22.32

実験値 61.09 5.78 4.86 22.43

実施例76と同様にして以下の実施例96及び97の化合物を得た。

実施例96

3-キヌクリジニル N-($\alpha-$ シクロペンチルベンジル)カルバメート・塩酸塩

原料化合物: α – シクロペンチルフェニル酢酸、 3 – キヌクリジノ – ル

融点 211-212℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C20H29N2O2 C1・0.25H2 Oとして)

C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論値 65.03 8.05 7.58 9.60

実験値 65.07 7.93 7.59 9.79

実施例97

4-キヌクリジニル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩 原料化合物:4-キヌクリジノール

融点 248-251℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C21H25N2O2 C1・0.25H2 Oとして)

C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論値 66.83 6.81 7.42 9.39

実験値 66.98 6.71 7.49 9.43

実施例90と同様にして以下の実施例98及び99の化合物を得た。

実施例98

 $(3R) - 3 - キヌクリジニル N - (\alpha - シクロブチルベンジル) カルバメート$

原料化合物: (3R) - 3 - キヌクリジノール

融点÷ 116-117℃(CH。CN)

元素分析値(C19H28N2O2 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 72.58 8.33 8.91

実験値 72.54 8.34 8.90

実施例99

 $3\beta-8-$ ベンジルー8-アザビシクロ $[3.\ 2.\ 1]$ オクター 3-イル N- $(\alpha-$ シクロプチルベンジル) カルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: $3\beta-8-$ ベンジルー8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタンー3-オール メチル N- ($\alpha-$ シクロプ チルベンジル) カルバメート

融点 178-180℃(AcOEt)

元素分析値(C28H34N2O6・0.2 H2Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 67.51 6.96 5.62

実験値

67.55

6.98

5, 67

実施例100

 $N, N' - \Im(4 - \rho \Box \nabla \nabla Z + F \cup N)$ 尿素 6.94g、 $1 - \nabla \nabla \partial N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \mathcal{C}$ の $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \mathcal{C}$ の $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ の $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ の $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ の $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ を $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ を $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ の $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ の $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$ に $n \cdot N - 4 - \mathcal{C} \nabla \partial \mathcal{C}$

融点 132-133℃ (EtOH)

元素分析値(C26H27N2O2C1として)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 71.80 6.26 6.44 8.15

実験値 71.68 6.19 6.42 8.30

実施例101

 $4- \frac{1}{2}$ ペリジル $N- \frac{1}{2}$ $N- \frac{1}{2}$

黄色泡状物として得た。

質量分析値(m/z):(FAB)491(M+1)

核磁気共鳴スペクトル (CDC1:, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 60-1. 80 (2H, m)$,

- 1. 85-2. 00 (2H, m),
- 2. 20-2. 40 (2H, m)
- 2. 55-2. 75(2H, m),
- 3.60(2H, s),
 - 4. 70-4. 85(1H, m),
 - 5. 29 (1 H, br, s),
 - 5.96 (1H, s),
 - 7. 20-7. 40(10 H, m),
 - 7. 65-7. 75(1H, m),
 - 7. 80-7. 95(2H, m)

実施例101と同様にして以下の実施例102乃至105の化合物を得た。

実施例102

1-(3-ニトロベンジル)-4-ピペリジル $N-(\alpha-$ シクロプチルベンジル) カルバメート・シュウ酸塩

原料化合物: 3-二トロベンジルクロリド

 $4 - \mathbb{C}^{n}$ \mathbb{C}^{n} \mathbb{C}^{n} \mathbb{C}^{n} \mathbb{C}^{n} \mathbb{C}^{n}

カルバメート・塩酸塩

融点 104-106℃(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C₂₆H₃₁N₃O₄・0.25H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 60.28 6.13 8.11

実験値

60.19

6.05

8.17

実施例103

3 β-8-(3-ニトロベンジル)-8-アザビシクロ[3. 2 . 1] オクター3ーイル N-ベンズヒドリルカルバメート・シュ ウ酸塩

原料化合物: 3-二トロベンジルクロリド

3 β - 8 - アザビシクロ [3.2.1] オクター3-

イル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩

融点 152-154℃(EtOH)

元素分析値(C₃₀H₃₁N₃O₈として)

C (%)

H (%) N (%)

理論値

64.16

5. 56

7.48

実験値

64. 04

5. 44

7.46

実施例104

3 β-8- (3-ニトロベンジル) -8-アザビシクロ [3. 2 . 1] オクター3ーイル Nー(α ーシクロプチルベンジル)カル バメード

原料化合物:3-二トロベンジルクロリド

3 β - 8 - アザビシクロ [3. 2. 1] オクター 3 -

イル Ν- (α-シクロプチルベンジル) カルバメー

質量分析値 (m/z): (FAB) 450 (M*+1)

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 62-2.14 (14H, m),$

2. 52-2. 62(1H, m),

3. 14-3. 22(2H, m),

- 3. 66 (2H, s),
- 4. 52-4. 62(1 H, m).
- 4. 84-4. 94(2H, m).
- 7. 20-7. 34(5H, m),
- 7. 46 (1H, t, J = 7. 9Hz).
- 7. 70(1 H, d, J = 7.3 Hz),
- (8.09(1H, d, J=7.9Hz),
- 8.26 (1H, s)

実施例105

1-ベンズヒドリル-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:ベンズヒドリルブロミド

融点 155-156℃(EtOH)

元素分析値(C32H32N2O2 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 80.64

6.77

5.88

実験値

80.66

6.84

5.88

実施例14と同様にして以下の実施例106乃至108の化合物を得た。

実施例106

 $3\beta-8-$ アザビシクロ [3.2.1] オクター3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩

原料化合物: $3\beta-8-$ ベンジルーアザビシクロ [3, 2, 1] オクター 3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート

融点 199-201℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C21H25N2O2C1・0.5H2Oとして)

C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論値 66.05 6.86 7.34 9.28

実験値 65.94 7.05 7.32 9.03

実施例107

 $3\beta-8-$ アザビシクロ [3, 2, 1] オクター3-イル N-($\alpha-$ シクロプチルベンジル) カルバメート

質量分析値(m/z): (FAB) 315 (M⁺+1) 核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 60-2. 12 (13H, m)$,

2. 52-2. 62(1 H, m),

3. 00-3. 20 (2 H, m)

3. 62-3. 70(2H, m),

4.50-4.60(1 H, m),

4. 82-4. 98(2H, m),

7. 16-7. 32(5H, m)

実施例108

4-ピペリジル N- $(\alpha-$ シクロプチルベンジル) カルバメート・塩酸塩

原料化合物: $1-ベンジル-4-ピペリジル N-(\alpha-シクロブ チルベンジル) カルバメート$

融点 142-144℃ (EtOH-Et2O)

元素分析値(C₁₇H₂₅N₂O₂C1・0.25H₂Oとして) C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値	62.00	7. 80	8. 51	10.76
実験値	62. 12	7.74	8. 49	10.95

実施例109

3 β-8-アザビシクロ[3.2.1]オクター3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩0.50g、3-チオフェン カルバルデヒド 0. 18gの1,2-ジクロロエタン溶液10m1 にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 0.95 gを少量ずつ加 え、室温にて一晩攪拌した。反応液に飽和食塩水、次いで飽和炭酸 水素ナトリウム水溶液を加えpH9とし、クロロホルムで抽出した。 有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、 溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー (クロロホルム→クロロホルム/メタノール=100/ 1) で精製することにより、 $3\beta-8-(3-7)-8-7$ ザ ビシクロ[3.2.1] オクター3ーイル N-ベンズヒドリルカ ルバメート 0. 5 5 g を得た。これをエタノール 1 5 m 1 に溶解し、 フマル酸 0. 14 gを加え、溶媒を減圧下留去した。得られた固体 をエタノールージエチルエーテルより結晶化させることにより、3 $\beta - 8 - (3 - テニル) - 8 - アザビシクロ [3. 2. 1] オクタ$ -3-イル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩0.5 3gを無色結晶として得た。

融点 107-109℃(EtOH-Et₂O)

元素分析値(C10H12N2O6S・0.75H2Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 S(%)

 理論値
 64.10
 6.01
 4.98
 5.70

 実験値
 63.95
 5.88
 4.92
 5.74

実施例110

 $4- ピペリジル N- (\alpha-シクロプチルベンジル) カルバメー$ ト・塩酸塩 0. 50g、3-チオフェンカルバルデヒド 0. 18g の1,2-ジクロロエタン溶液10mlにトリアセトキシ水素化ホ ウ素ナトリウム 0. 95 gを少量ずつ加え、室温で3日間攪拌した。 反応液に飽和食塩水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、 pHを9とした後、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水 で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去し た。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロ ロホルム→クロロホルム/メタノール=50/1)で精製すること により、1-(3-テニル)-4-ピペリジル N-(α-シクロ ブチルベンジル) カルバメート 0. 60gを得た。これをメタノー ル20mlに溶解し、フマル酸165mgを加え溶媒を減圧下留去 した。残渣をメタノールーアセトニトリルから結晶させることによ り、 $1-(3-テニル)-4-ピペリジル N-(\alpha-シクロプチ$ ルベンジル) カルバメート・フマル酸塩 0. 61gを無色結晶とし て得た。

融点 162-163℃ (MeOH-CH₂CN) 元素分析値 (C₂₆H₃₂N₂O₆Sとして)

	C (%)	H (%)	N (%)	S (%)
理論値	62. 38	6. 44	5. 60	6. 41
実験値	62. 00	6. 37	5. 49	6. 42

実施例111

 $4- \frac{1}{2} \frac{1}{2}$

和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、pH9とした後、pH9としたをpH9としたをpH9とした後、pH9としたをpH9としたをpH9とした後、pH9としたをpH9といのでのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9といのでpH9とのでpH9といので

融点 166-167℃(CH, CN)

元素分析値(C28H32N2 O7 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 64.45 6.66 5.78

実験値 64.17 6.60 5.75

実施例111と同様にして以下の実施例112及び113を得た。 実施例112

1-(2,3-ジヒドロ-5-ベンソ[b]フラニルメチル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・フマル酸塩原料化合物:2,3-ジヒドロ-5-ベンソ[b]フランカルバルデヒド

融点 121-123℃(EtOH-Et2O)

元素分析値 (C:2H:4N2 O7 ・0.5 H2 Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 67.71 6.21 4.94

実験値 67.56 6.08 4.87

実施例113

1-(4-ジエトキシメチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート

原料化合物:テレフタルアルデヒド モノジエチルアセタール

質量分析値 (m/z): (FAB) 503 (M+1)

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta:1.13(6H, t)$,

- 1. 4.5-1. 6.0(2 H, m),
- 1. 7.5-1. 90 (2H, m),
- 2.10-2.15(2H, m),
- 2. 60-2. 70(2H, m),
- 3. 29 (2H, s),
- 3.40-3.60(6H, m),
- 4. 50-4.55(1 H, m),
- 5. 45 (1H, s),
- 5.86(1H, d),
- 7. 20-7. 35(14H, m),
- 8. 21 (1H, s)

実施例114

1-(4-ジエトキシメチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート1.12gのアセトン溶液35mlに1規定塩酸5mlを加え、室温で1時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えpH9とした後、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。得られた固体を

ジクロロメタンージエチルエーテルより再結晶することにより、 $1 - (4 - \pi n) = (4 - \pi n) - 4 - \pi n$ Nーベンズヒドリルカルバメート 0. 3 8 gを無色結晶として得た。

質量分析値(m/z): (FAB) 429 (M*+1) 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

- $\delta: 1.45-2.05(2H, m)$,
 - 1. 75-1. 90(2H, m),
 - 2. 10-2. 25(2H, m),
 - 2. 60-2. 75(2H, m),
 - 3. 56 (2H, s),
 - 4^{n} . 50-4. 60 (1H, m),
 - 5. 86 (1 H, d, J = 8.0 Hz),
 - 7. 20-7. 25(2H, m),
 - 7. 25-7. 35(8H, m),
 - 7. 53 (2H, d, J = 9.2 Hz),
 - 7. 87 (2H, d, J = 9. 2Hz),
 - 8. 25 (1 H, d, J = 8. 0 Hz),
 - 9. 98 (1H, s)

実施例115

1-(4-ホルミルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート0.30g、ジメチルアミン・塩酸塩0.06gの1,2-ジクロロエタン懸濁液6mlに室温でトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム0.45gを少量ずつ加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えpH9とした後、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシ

リカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、1-(4-i)メチルアミノメチルベンジル)-4-iピペリジル N-iベンズヒドリルカルバメート 0.27gを得た。これをエタノール5m1に溶解し、4規定塩化水素-iジオキサン溶液 0.4m1を加えた後、溶媒を減圧下留去し、得られた固体をエタノール-iジエチルエーテルから再結晶することにより、1-(4-i)メチルアミノメチルベンジル)-4-iピペリジル N-iベンズヒドリルカルバメート・2塩酸塩 0.18gを無色結晶として得た。

融点 242-244℃(分解) (EtOH-Et₂O)

元素分析値(C28H37N3 O2 C12 ・H2 Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論館 63.50 7.17 7.66 12.93

実験値 63.53 7.08 7.60 12.86

実施例115と同様にして以下の実施例116の化合物を得た。 実施例116

1-(4-メチルアミノメチルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート。2塩酸塩

原料化合物:メチルアミン・塩酸塩

融点 227-230℃(EtOH-Et2O)

元素分析値(C28H35N, O2 C12 ·1.5 H2 Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 61.87 7.05 7.73 13.05

実験値 62.17 6.99 7.67 12.73

実施例117

1 - (3 - 二トロベンジル) - 4 - ピペリジル N - (α - シク

ロプチルベンジル)カルバメート 0. 74gのエタノール溶液 7m 1にラネーニッケル存在下、水素雰囲気中室温にて 4時間攪拌した。ラネーニッケルを濾去後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をエタノールに溶解し、4規定塩化水素ージオキサン溶液 1 m 1 を加え、溶媒を減圧下留去した。得られた固体をエタノールより再結晶することにより、1-(3-r > 1) ボンジル)-4- ピペリジル $N-(\alpha- 2)$ ロブチルベンジル)カルバメート・2 塩酸塩を無色結晶として得た。

融点 188-190℃(EtOH)

元素分析値(C24H33N3O2C12・0.5 H2Oとして)

* C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 60.63 7.21 8.84 14.91

実験値 60.47 7.33 8.72 14.71

実施例118

融点 238-240℃(EtOH-H₂O) 元素分析値(C₂,H₃,N,O₂Cl₂・0.5 H₂Oとして)
 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 64.24
 6.55
 8.03
 13.54

 実験値
 64.14
 6.64
 7.79
 13.15

実施例119

 $3\beta-8-(3--)$ レーベンジル)-8-アザビシクロ [3.2] . 1] オクター3-イル N- $(\alpha-$ シクロプチルベンジル)カルバメート 1.80 gをエタノール 30 m 1 に溶解し、ラネーニッケル存在下水素雰囲気中接触還元を行った。ラネーニッケルを濾去後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をアセトニトリル 50 m 1 に溶解し 4 規定塩化水素の酢酸エチル溶液 5 m 1 を加えた。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣をアセトニトリルー酢酸エチルにて固化させることにより租精製 $3\beta-8-(3-$ アミノベンジル)-8-アザビシクロ [3.2.1] オクター3-イル N- $(\alpha-$ シクロブチルベンジル)カルバメート・2 塩酸塩 1.70 gを淡黄色固体として得た。この 0.50 gをエタノールーアセトニトリルから再結晶することにより、3 $\beta-8-(3-$ アミノベンジル)-8-アザビシクロ [3.2.1] オクター3-イル N- $(\alpha-$ シクロブチルベンジル)カルバメート・2 塩酸塩 0.26 gを無色結晶として得た。

融点 183-187℃(EtOH-CH, CN) 元素分析値(C26H35N, O2 C12・0.75H2 Oとして)

C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論値 61.72 7.27 8.30 14.01 実験値 61.60 7.07 9.87 14.01

実験値 61.60 7.07 8.27 14.04

実施例120

4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩1.0

g、炭酸カリウム 0. 80gのアセトニトリル懸濁液 15m1 に室温で 10 に 10 に 11 に 12 に 12 に 13 に 13 に 13 に 14 に 13 に 14 に 15 に 15 に 15 に 16 に 17 に 17 に 17 に 19 に 1

このものをエタノール5ml、酢酸エチル20mlに溶解し、4 規定塩化永素 - ジオキサン溶液3mlを加え、室温で2日間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/トリエチルアミン=20/1/0.1)で精製した後、クロロホルムに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をエタノール20mlに溶解した後、シュウ酸0.26gを加え、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製し、得られた固体をエタノールージイソプロピルエーテルで再結晶することにより、1ー[4ー(Nーメチルアミノ)ベンジル]ー4ーピペリジル Nーベンズヒドリルカルバメート・1.5シュウ酸塩を無色結晶として得た。

融点 99-101℃(EtOH-i-Pr₂O) 元素分析値(C₃₀H₃₄N₃O₈・0.25H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 63.31 6.11 7.38

実験値

63. 21

6.18

7 30

実施例121

融点 115-117℃(2-プタノン)

元素分析値(C20H29N2O2Br・H2Oとして)

C (%) H (%)

N (%) Br (%)

理論値

56.21

7.31

7.16

6.55

18.70

実験値

55.87

6.48

18, 60

実施例122

1-シンナミルー4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート0.22gのメタノール溶液に、<math>10%パラジウムー炭素存在下、水素雰囲気中、室温で3時間攪拌した。触媒を濾去した後、溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/NH、<math>OH=20/1/0. 1)で精製し、得られた結晶をアセトニトリルから再結晶することにより1-(3-フェニルプロピル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート<math>0.04gを無色結晶として得た。

融点 119-120℃(CH: CN)

元素分析値(C28H32N2O2として)

C(%) H(%) N(%)

理論值

78. 47

7. 53

6.54

実験値 78.41 7.51 6.50

実施例123

1-(3-シアノベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート3.70g及びトリエチルアミン1.05gのピリジン100m1溶液に、室温下、硫化水素ガスを1.5時間流入した後、さらに一晩攪拌した。反応液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=95/5)で精製することにより1-(3-チオカルバモイルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート3.88gを黄色アモルファスとして得た。この0.30gをエタノール5m1に溶解し、4規定塩化水素の酢酸エチル溶液2m1を加えた後、溶媒を減圧留去し得られた残渣を酢酸エチルージエチルエーテルから再結晶することにより1-(3-チオカルバモイルベンジル)-4-ピペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・塩酸塩0.24gを黄色結晶として得た。

融点 147-150℃ (AcOEt-Et, O) 元素分析値(C27H30N; O2 SC1・0.75H2 Oとして)

C (%) H (%) N (%) Br (%) C1 (%) 理論値 63.64 6. 23 8, 25 6. 29 6.96 実験値 63.86 6.14 8. 20 6.37 7.01 実施例124

1-(3-fオカルバモイルベンジル) -4-fペリジル N-fベンズヒドリルカルバメート 2 . 80 gのアセトン 30 m 1 溶液にヨウ化メチル 0 . 38 m 1 を加え 5 . 5 時間還流した。溶媒を減圧

留去した後、残渣をエタノール50mlに溶解し、酢酸アンモニウム3.00gを加えた後室温にて一晩攪拌した。溶媒を減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/NH, OH=100/10/1)にて精製した後、得られた粗結晶をクロロホルムから再結晶することにより1-(3-r)ミジノベンジル)-4-lペリジル N-ベンズヒドリルカルバメート・酢酸塩0.27gを無色結晶として得た。

融点 165-170℃ (CHC1₃)

元素分析値(C28H34N4 O4 として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 69.30

6.82

11.15

実験値

69.00

6.83

11.17

実施例125

3-+ヌクリジニル N-(α -シクロペンチルベンジル)カルバメート 0.803gをジクロロメタン 20mlに溶解し、氷冷下 80% m-クロロ過安息香酸 0.515gを加え、室温で15日間攪拌した。反応液を飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液に注ぎクロロホルムで抽出した。得られた有機層を1規定水酸化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、硫酸マグネシウムを濾去し、濾液を減圧濃縮することにより、1-オキシド-3-+ヌクリジニル N-(α -シクロペンチルベンジル)カルバメート 0.108gを無色泡状物として得た。

質量分析値(m/z): (FAB) 3 4 5 (M*+1) 核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 00-2. 20 (14 H, m),$

3. 20-3. 80(6H, m),

4. 10-4. 40(1 H, m),

4. 80-5. 10(1H, m),

5. 49, 5. 85 $(1 \text{ H, brs} \times 2)$

7. 20-7. 50(5H, m)

実施例126

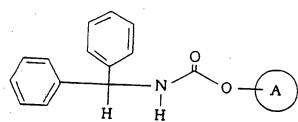
融点 128-130°C (CH₃CN-i-PrOH) 元素分析値(C₂₈H₃₂N₄O₆・0.5 C₃H₆O・0.5 H₂Oと して)

C(%) H(%) N(%)

理論値 63.31 6.66 10.01

実験値 63.56 6.55 9.82

質量分析値(m/z):(FAB) 431 (M+1)



	<u> </u>		
実施例	A 環	塩又はQ	
74	H N	H C 1	
75	CH,	HC1	
76	H	H C 1	
95	H, C, H	I -	

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N - R
\end{array}$$

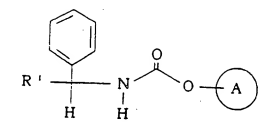
実施例	- R •	塩
77		СООН
78	N O H	СООН СООН
79	C 2 H 5	СООН СООН
80	N)	2 H C 1
81	ОН	0.5 COOH
82	он	

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N - R
\end{array}$$

実施例	- R 4	塩
83	N CH,	- НООС
84		СООН
85	CH,	СООН
86	S CH:	СООН СООН
87	SNO:	HC1
88	H	СООН СООН
89	CH,	СООН СООН

$$R \stackrel{\circ}{+} H \stackrel{\circ}{+} H \stackrel{\circ}{+} O \stackrel{\bullet}{-} A$$

実施例	R'	A 環	塩又はQ~
90 .		, N	ноос
91		-\N-\	ноос
92		NH ₂	2 H C 1
93		N N N N	2 H C 1
94	\bigcirc	CH;	1 -



	CT: 44 P			
i	実施例	R 1	A 環	塩又はQ-
	96		, N	HC1
	97		N	HC1
	98		∫ _N	-
	99		N H	СООН СООН
	. 100	c1-{\bigs\}		_
	101		NO ₂	-

$$R'$$
 N
 O
 A

実施例	R ¹	A 環	塩又はQ-
102		NO NO	
103		N NO	СООН СООН
104		NO S	
105			
106		NH	HC1

$$\begin{array}{c|c}
R & & O \\
\hline
 & & N \\
\hline
 & & H
\end{array}$$

	実施	列	R'	A 環	塩又はQ-	
	107		•	N H H	-	
	108			N H	H C 1	
	109			N S	ноос	
	110			N	НООС	
	111			NO	ноос	
	112			(N) (To)	ноос соон	
_			<u>-</u>			

$$R \stackrel{\circ}{+} H \stackrel{\circ}{+} O \stackrel{\bullet}{+} A$$

		·			
	実施の	列	R ¹	A 環	塩又はQ-
	113			OCH2CH3	_
	114		•	CH0	_
	115			N CH.	2 H C 1
	116			N NHCH.	2 H C 1
	117			N NH2	2 H C 1
	118	(NH ₂	2 H C 1
_	1			1.1	

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

	. 1		
実施を	R	A 環	塩又はQ-
119		N NH ₂	2 H C 1
·	· ģ	Н	
120		N NHCH,	СООН 1.5 СООН
121		CH;	B r -
122			
123		NH ₂	H C 1

$$R' \xrightarrow{H} \stackrel{O}{\underset{H}{\bigvee}} O \xrightarrow{A}$$

実施例	R ¹	A 環	塩又はQ-
124		N H NH ₂	СН₃СООН
125	*	O TX	-
126		NH 2 NH 2	СООН СООН 0.5 >— ОН

処方例1

本発明化合物	5.	0
乳糖	1 1 3.	-
微結晶セルロース	2 8	
軽質無水ケイ酸	1.	•
ステアリン酸マグネシウム	1.	_

本発明化合物15g、ラクトース340.8gおよび微結晶セルロース85.2gをDC型混合機を用いて混合した。混合物をローラーコンパクターを用いて圧縮成形し、フレーク状圧縮物を得た。ハンマーミルを用い、フレーク状圧縮物を粉砕し、粉砕品を20Mesh篩を用いて篩過した。篩過品に軽質無水ケイ酸4.5gおよびステアリン酸マグネシウム4.5gを加え、DC型混合機で混合した。混合品を直径7.5mmの臼杵を用いて打錠し、一錠重量150mgの錠剤3000錠を得た。

処方例2

本発明化合物	5. 0
乳 糖	95.2
コーンスターチ	40.8
ポリビニルピロリドンK 2 5	7. 5
ステアリン酸マグネシウム	1. 5
ヒドロキシプロピルメチルセルロース 2910	2. 3.
ポリエチレングリコール6000	0.4
二酸化チタン	1. 1
精製タルク	0.7

本発明化合物 15g、ラクトース285.6gおよびコーンスターチ122.4gを流動層造粒機中で混合した。別にポリビニルピ

ロリドン22.5gを水127.5gに溶解し、結合液を調製した。 流動層造粒機を用いて混合物に結合液を噴霧造粒し、造粒品を得た。 造粒品にステアリン酸マグネシウム4.5gを加え、DC型混合機 で混合した。混合品を直径7.5mmの臼杵を用いて打錠し、一錠 重量150mgの錠剤3000錠を得た。

別にヒドロキシプロピルメチルセルロース2910 2.3g、ポリエチレングリコール6000 0.4g、二酸化チタン1.1 gおよび精製タルク0.7gを水24.2gに懸濁し、コート液を調製した。ハイコーターを用いて錠剤3000錠にコート液をコートし、一錠重量154.5mgのフィルムコート錠を得た。 処方例 3^+

(吸入液剤)

本発明化合物 10mg を生理食塩液 90m1 に溶解し、さらに同液を加えて全量を 100m1 とした後、 1m1 容アンプルに 1m1 ずつ分注し、 115 $\mathbb{C}-30$ 分間滅菌処理し、吸入液剤とした。 処方例 4

(粉末吸入液剤)

本発明化合物

50μg

乳

糖

450μg

計

 $500\mu g$

本発明化合物 5 g、乳糖 4 5 gを均一に混合し、同混合物 2 0 0 m gを専用の粉末吸入器に充塡し粉末吸入製剤 (1 吸入 5 0 0 μ g) とした。

請求の範囲

1. 一般式(I)で示されるカルバメート誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物

$$\begin{array}{c|c}
R & X \\
R & R^2 & C H_2) & N & Y & A
\end{array}$$
(1)

(式中の記号は以下の意味を有する。

R:置換されていてもよいアリール基(該置換基は、下記D群

により選択される1乃至5個の置換基である。)

R¹:シクロアルキル基又は置換されていてもよいアリール基

(該置換基は、下記D群により選択される1乃至5個の置

換基である。)

R²:水素原子、水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、

シクロアルキル基又はアリール基

R³:水素原子又は低級アルキル基

A環:下記一般式(Ⅱa), (Ⅱb)又は(Ⅱc)で示される基、

$$(CH_2)_{m}$$

$$(CH_2)_{n}$$

$$(CH_2)_{n}$$

$$(CH_2)_{n}$$

$$(CH_2)_{n}$$

$$(CH_2)_{n}$$

$$(CH_2)_{n}$$

$$(CH_2)_{n}$$

$$(CH_2)_{n}$$

X :酸素原子又は硫黄原子

Y :酸素原子、硫黄原子、式-NR®-で示される基、メチレン基又は式-O-CH,-で示される基

Z :式 >N-R・又は式 >N-<R・Q-で示される基

Z':式 \rightarrow N(O)。 又は式 \rightarrow N $^{+}$ R $^{\circ}$ ・Q $^{-}$ で示される基

Q~: 陰イオン

R: 水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、又は式-B-Rで示される基

 R^5 : 低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、 又は式 $-B-R^7$ で示される基

R⁶:低級アルキル基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基

R⁷:シクロアルキル基、水酸基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、ベンズヒドリル基、置換されていてもよいアリール基、又は、ベンゼン環と縮合していてもよく、若しくは置換されていてもよいヘテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基

R*:水素原子、低級アルキル基又はR*と一体となり炭素数2 乃至4個のアルキレン基

B : 単結合、低級アルキレン基、低級アルケニレン基、又は低級アルキニレン基

m, n:同一又は異なって1乃至4の整数(但し、m+nは3乃 至5の整数を意味する。)

ℓ : 1乃至3の整数(但し、m+ℓは3乃至5の整数を意味する)

P:0又は1

9:0又は1

r, s, t:同一又は異なって0乃至3の整数(但し、r+s+ tは2又は3を意味する。)

D群:ハロゲン原子、低級アルキル基又は低級アルコキシ基

- 2. Yが酸素原子である請求の範囲1記載のカルバメート誘導体 又はその塩。
- 3. Rがフェニル基であり、R¹ がシクロアルキル基又は、置換されていてもよいフェニル基であり、R² が水素原子、低級アルキル基又はフェニル基であり、pが0である請求の範囲2記載のカルバメート誘導体又はその塩。
- 4. A環が一般式 (IIb) 又は (IIc) で示される基である請求 の範囲 1 又は 2 記載のカルバメート誘導体又はその塩。
- 5. A環が一般式(II a)又は(II c)で示される基であり、R⁴ 又はR⁵ が式-B-R⁷ で示される基であり、R⁷ が置換されていてもよいアリール基、又は、ベンゼン環と縮合していてもよく、若しくは置換されていてもよいヘテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基である請求の範囲1乃至3から選択されるいずれか一項記載のカルバメート誘導体又はその塩。
- 6. A環が一般式(IIa)で示される基ある請求項の範囲5記載のカルバメート誘導体又はその塩。
- 7. A環が一般式(Ic)で示される基である請求の範囲 5 記載のカルバメート誘導体又はその塩。
- 8. A環が一般式(IIb)で示される基であり、R¹ がシクロアルキル基又はフェニル基である請求の範囲1乃至3から選択されるいずれか一項記載のカルバメート誘導体又はその塩。

- 9. 請求の範囲1記載のカルバメート誘導体又はその塩を有効成分とするムスカリンM。受容体拮抗剤。
- 10. ムスカリンM。受容体が関与する過敏性腸症候群、痙性大腸炎、及び憩室炎等の消化器疾患、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎等の呼吸器疾患、及び神経性頻尿、神経因性膀胱、夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙縮、慢性膀胱炎等の疾患における尿失禁及び頻尿等の泌尿器疾患の予防又は治療剤である請求の範囲 9 記載のムスカリンM。受容体拮抗剤。
- 11. 神経性頻尿、神経性因膀胱、夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙縮、 慢性膀胱炎等の疾患における尿失禁及び頻尿等の泌尿器疾患の予防 又は治療剤である請求の範囲10記載のムスカリンM, 受容体拮抗 剤。
- 12. 慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎等の呼吸器 疾患の予防又は治療剤である請求の範囲 1 0 記載のムスカリンM。 受容体拮抗剤。
- 13. A環が一般式(Ⅱa)で示される基である請求の範囲9又は 10記載のムスカリンM。受容体拮抗剤。
- 14. A環が一般式(IIa)で示される基であり、R'又はR⁵ が式-B-R⁷で示される基であり、R'が置換されていてもよいアリール基又は、ベンゼン環と縮合していてもよく、若しくは置換されていてもよいヘテロ原子1乃至2個を含有するヘテロ環基である請求の範囲13記載のムスカリンM。受容体拮抗剤。
- 15. A環が一般式(Ⅱb)又は(Ⅱc)で示される基である請求の範囲9又は10記載のムスカリンM。受容体拮抗剤。

国際出願者号 PCT/JP 94/0143

A. 発明(の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 211/42,211/46,21	Int. CL' CO7D207/1	011/0
	211/42,211/46,21	1 nt. C2 C07D207/14 1/54,211/58,211/2	2 401 /00
	31/425 21/445	1/34,211/58,211/2 1/06,453/02, A61K	31/40
			· · / · · · · · · · · · · · · · · · · ·
8. 四至	を行った分野		
調査を行った	:最小限資料(国際特許分類(IPC))		
	Int. CL CO7D207/0	0-50,211/00-98,40	
	405/00-14	.409/00-14,451/00	1/00-14,
	453/00-06	A61K31/40-465	-14,
最小很資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
	·		
	·		
国際調査で使	用した電子データベース(データベースの名称、訓	『査に使用した用語)	
	CAS ONLINE		
	·		
C. 関連す	ると認められる文献		
引用文献の			
カテゴリーキ	引用文献名 及び一部の箇所が関連	するときは、その関連する箇所の表示	関連する
			請求の範囲の香
A	WO,A,93-16048(藤	沢薬品工業株式会社)	1 1 5
	19.8月.1993(19.0)	8. 93)(ファミリーかし)	1-15
A			
4	WO, A, 92-6958 (BR)	ITISH TECHNOLOGY	1-15
1	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		1-15
	30.4月.1992(30.04	1.92)	
	&GB, A, 2,249,093&EI	P.A.506,903	
j	&JP.A.5-504578		
	•		
		<u> </u>	
」 C 棚の続き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する5	
引用文献の	カテゴリー		
人」特に関連	のある文献ではなく。一般的技術を選ぶるです。	「丁」国際出願日又は優先日後に公表	された文献であって出願と
	らほのなか、国際出験日以後に小売まれたたの	矛盾するものではなく、発明のR に引用するもの	原理又は理論の理解のため
レノ東北郷土	受に発表を提起する文献又は他の文献の程序は	「X」特に関連のある文献であって、	5 社 少数 の 2 マカロロッチャ
(理由を	他の特別な理由を確立するために引用する文献	は人は悪少性かないと考えられる	አ ል ው
〇」口頭によ	る開示、使用、展示等に含及する文献	「丫」特に関連のある文献であって、当	(数文献と他の1211との女
ア)国際出職	日買で、かつ優先権の主張の基礎となる中華のロ	叫とり、当業者にとって目明でま	る組合せによって進歩性
の後に公	表された文献	がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリ ー文献	
製調査を完了	1.+=		
	22. 11. 94	国際調査報告の発送日	
	22. 11. 94	1 3.1	2.94
な及びあて先			
	国特許庁(ISA/JP)	特許庁客査官(権限のある職員)	4 (0 0
郵6	更番号 1 0 0	·	4 C 8 2 1 7
東京都	8千代田区霞が関三丁目 4番 3 号	星野 紹 英 🐠	
	-	電話番号 03-3581-1101 内線	3 4 5 4
		l Pin	U = U =

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP94/01436

1 4111	ASSIECATION	JP94/01436
1 441		
211	C16 C07D207/14, 211/34, 211/42, 211/46, 211/5 2./22, 401/06, 405/06, 409/06, 451/06, 453/02, 361	
Accordin	./22, 401/06, 405/06, 409/06, 451/06, 453/02, A61 g to international Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC ELDS SEARCHED	4, 211/58,
D. ET	The span control (IPC) or to both national classification and IPC	$x_{31/40}, 31/4$
B. FI	ELDS SEARCHED	31/44
Minimum	documentation searched (classification system followed by classification symbols)	
Int		
•	14, 451/00-14, 452/00-06, 401/00-14, 405/	00-14. 409/0
Document	14, 451/00-14, 453/00-06, A61K31/40-465	/ 403/0
- CONTRACTOR	ation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in	
	IB	ine fields searched
		•
Electronic	data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search	
CAS	ONLINE	terms used)
. ••••	ONDINE	
<u> </u>		
C. DOCT	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, when any artistic and the citation of document, with indication when any artistic and the citation of document, with indication when any artistic and the citation of document, with indication when any artistic and the citation of document, with indication when any artistic and the citation of document, with indication when any artistic and the citation of document, with indication when any artistic and the citation and cit	T
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A		Canul IV
Δ.	WO, A, 93-16048 (Fujisawa Pharmaceutical Co., Ltd.),	
	Ltd.),	1-15
	August 19, 1993 (19. 08. 93), (Family: none)	
A	WO 3 00 000	
^	WO, A, 92-6958 (BRITISH TECHNOLOGY GROUP	_
	LTD.),	1-15
	April 30, 1992 (30. 04. 92)	
ł	4 GB, A, 4,249,093 c FB 3 FAC ALL	
i	& JP, A, 5-504578	
ľ		•
- 1		,
- 1	·	
.		
- 1	·	
i i		
Further		
Further	See patent family annex.	
Special ca	Begins of cited documents:	
Special es	defining the general state of the art which is not considered.	tional filing date or priority
Special ca document to be of pa	defining the general state of the art which is not considered the principle or theory underlying the in-	vention
Special ex- document to be of pa earlier document	Egories of cited documents: The later document published after the internal date and not in conflict with the application of the principle or theory underlying the internal but published on or after the international filing date. The later document published after the internal date and not in conflict with the application of the principle or theory underlying the internal document of particular relevance; the classical document of particular relevance; the classical document of particular relevance.	vention
Special ex- document to be of pa earlier document cited to es	defining the general state of the art which is not considered at an and not in conflict with the application of cities and not in conflict with the application of the principle or theory underlying the invariant but published on or after the international filing date. "X" document of particular relevance; the classified may throw doubts on priority claim(s) or which is	vention
Special can document to be of pa earlier document cited to es special rear	defining the general state of the art which is not considered attentional filing the general state of the art which is not considered the principle or theory underlying the involved may throw doubts on priority claim(s) or which is abilish the publication date of another ciration or other the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the publication date and not in conflict with the application the principle or theory underlying the involved document of particular relevance; the claim of the publication date are document published after the international date and not in conflict with the application the principle or theory underlying the involved document of particular relevance; the claim of the publication date of another ciration or other than the principle or theory underlying the involved document of particular relevance; the claim of the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the publication date of another ciration or other than the principle of the principle or theory underlying the involved document is publication.	wention simed invention cannot be ed to involve an inventive
Special can document to be of pa earlier document cited to es special rear	Bigories of cited documents: Interdocument published after the international filing date and not in conflict with the application the principle or theory underlying the involvement but published on or after the international filing date. "X" document of particular relevance; the classifiest the publication date of another citation or other to an oral disclosure, use, exhibition or other to involve as i	vention simed invention cannot be d to involve an inventive limed invention cannot be
Special car document to be of pa earlier document of document of special rear document of means document of	defining the general state of the art which is not considered attention of cited document state of the art which is not considered the principle or theory underlying the involved may throw doubts on priority claim(s) or which is tablish the publication date of another citation or other to the publication date of another citation or other to the publication date of another citation or other to the publication date of another citation or other to the publication date of another citation or other to the document of particular relevance; the claim of the publication date of another citation or other to the document of particular relevance; the claim of the publication date and not in conflict with the application the principle or theory underlying the involve and not in conflict with the application the principle or theory underlying the involvement of particular relevance; the claim of the publication date and not in conflict with the application the principle or theory underlying the involvement of particular relevance; the claim of the publication date and not in conflict with the application date and not in c	vention simed invention cannot be ad to involve an inventive timed invention cannot be p when the document is
Special car document to be of pa earlier doc document cited to es special rear document means document n	defining the general state of the art which is not considered date and not in conflict with the applicational relevance the principle or theory underlying the involved may throw doubts on priority claim(s) or which is tablish the publication date of another ciration or other to document of particular relevance; the claim of an oral disclosure, use, exhibition or other than the priority claim or other than the document of particular relevance; the claim of the priority claim or other than the document of particular relevance; the claim obtained prior to the international filing date but later than the document of particular relevance; the claim of the document of the document of the prior of the document of the prior of the particular relevance; the claim of the document of	vention simed invention cannot be id to involve an inventive timed invention cannot be p when the document is uments, such combination
Special case document to be of pa earlier document cited to es special reas document p the priority	defining the general state of the art which is not considered date and not in conflict with the applicational relevance ament but published on or after the international filing date which may throw doubts on priority claim(s) or which is ablish the publication date of another citation or other too (as specified) "Y" document of particular relevance; the claim of the publication date of another citation or other too (as specified) "Y" document of particular relevance; the claim of the document of particular relevance; the claim of the document of particular relevance to involve as inventive step when the document of particular relevance to involve as inventive step when the document of particular relevance to involve as inventive step when the document of particular relevance to considered to involve as inventive step when the document of particular relevance to considered to involve as inventive step when the document of particular relevance to considered to involve as inventive step when the document of particular relevance to considered to involve as inventive step when the document of particular relevance to considered to involve as inventive step when the document of particular relevance. "Y" document of particular relevance to considered to involve as inventive step when the document is an involve as inventive step when the document of particular relevance. "Y" document of particular relevance to considered to involve as inventive step when the document of particular relevance. "Y" document of particular relevance and the principle of the considered novel or cannot be considered novel	vention simed invention cannot be ad to involve an inventive timed invention cannot be p when the document is suments, such combination in
Special est document to be of pa earlier document cited to es special reas document p the priority	defining the general state of the art which is not considered date and not in conflict with the application are the principle or theory underlying the involved may throw doubts on priority claim(s) or which is abilish the publication date of another citation or other the document of particular relevance; the claimed the principle or theory underlying the involved and the principle or theor	vention simed invention cannot be ad to involve an inventive timed invention cannot be p when the document is suments, such combination in
Special establishment of the actu	defining the general state of the art which is not considered considered state and not in conflict with the applicational relevance ament but published on or after the international filing date which may throw doubts on priority claim(s) or which is tablish the publication date of another circuitor or other two (as specified) "Y" "Considered novel or cannot be considered novel or cannot be c	vention nimed invention cannot be and to involve an inventive limed invention cannot be p when the document is numerat, such combination nily report
Special case document to be of pa carrier document cited to estapecial residuants document parties document	defining the general state of the art which is not considered date and not in conflict with the application relevance ament but published on or after the international filing date which may throw doubts on priority claim(s) or which is tablish the publication date of another clintion or other too (as specified) "Y" document of particular relevance; the classifiered novel or cannot be considered novel or cannot be conside	vention nimed invention cannot be and to involve an inventive limed invention cannot be p when the document is numerat, such combination nily report
Special est document to be of pa earlier document cited to es special reas document present the priority of the actu-	defining the general state of the art which is not considered date and not in conflict with the applicational relevance ament but published on or after the international filing date which may throw doubts on priority claim(s) or which is tablish the publication date of another circuitor or other too (as specified) "A" document of particular relevance; the classifiered novel or cannot be considered novel or cannot be consi	vention nimed invention cannot be and to involve an inventive limed invention cannot be p when the document is numerat, such combination nily report
Special est document to be of pa earlier document cited to es special reas document present means document p the priority of the actu-	defining the general state of the art which is not considered date and not in conflict with the applicational relevance ament but published on or after the international filing date which may throw doubts on priority claim(s) or which is tablish the publication date of another circuitor or other too (as specified) "A" document of particular relevance; the classifiered novel or cannot be considered novel or cannot be consi	vention nimed invention cannot be and to involve an inventive nimed invention cannot be p when the document is numerat, such combination nily report
Special est document to be of pa earlier document cited to es special rea document means document p the priority of the actu NOVemb	defining the general state of the art which is not considered date and not in conflict with the applicational relevance. International filling date which may throw doubts on priority claim(s) or which is ablish the publication date of another citation or other too (as specified) "Y" document of particular relevance; the claim of the publication date of another citation or other too (as specified) "Y" document of particular relevance; the claim on the document of particular relevance; the claim of the international filling date but later than date claimed "E" document of particular relevance; the claim on the considered to involve as inventive steen combined with one or more other such document member of the same patent fan document member of	vention nimed invention cannot be and to involve an inventive limed invention cannot be p when the document is numerat, such combination nily report